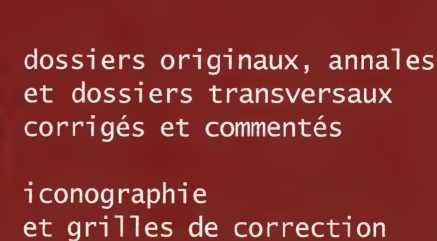


Sylvain Choquet Richard Delarue

HÉMATOLOGIE





AVANT-PROPOS

La réussite à l'examen national classant du second cycle des études médicales est le résultat de connaissances théoriques et pratiques solides associées à un entraînement régulier à l'épreuve. Les ouvrages de la collection « les dossiers du DCEM » cherchent à concilier ce double objectif.

Les groupes d'auteurs, spécialistes dans leur discipline, se composent d'hospitalo-universitaires confirmés et de jeunes praticiens. Les dossiers associent cas cliniques originaux et dossiers d'annales. Les dossiers originaux regroupent l'ensemble des questions de la spécialité tout en introduisant des dossiers transversaux, dans l'esprit du nouveau programme. Une correction avec un barème sur 100 points pour chaque dossier permet une auto-évaluation efficace. Des dossiers ont en outre été sélectionnés dans les sujets d'annales posés à l'Internat pour leur caractère classique ou récurrent, ou bien parce qu'ils font appel à des notions plus inhabituelles. Pour chacun, une proposition de correction et de barème vous permet de vous mettre dans les conditions de l'examen.

Enfin, chaque dossier est complété par un commentaire des auteurs : courte mise au point, rappel de cours, notion scientifique nouvelle avec d'éventuelles références bibliographiques, ou simple commentaire sur les pièges et embûches du dossier, vous permettront de compléter vos connaissances sur le sujet proposé.

Bonne réussite à tous.

PROGRAMME

MODULE 1. APPRENTISSAGE DE L'EXERCICE MÉDICAL

Question 4. Évaluation des examens complémentaires dans

la démarche médicale : prescriptions utiles et

inutile:

MODULE 8. IMMUNOPATHOLOGIE – RÉACTION INFLAMMATOIRE

Question 126. Immunoglobuline monoclonale

Question 127. Transplantation d'organes : aspects épidémiolo-

giques et immunologiques; principes de traitement et surveillance; complications et pronostic;

aspects éthiques et légaux

MODULE 10. CANCÉROLOGIE - ONCOHÉMATOLOGIE

Question 141. Traitement des cancers : chirurgie, radiothéra-

pie, chimiothérapie, hormonothérapie. La décision thérapeutique multidisciplinaire et l'information du

malade

Question 143. Agranulocytose médicamenteuse : conduite à

tenir

Question 161. Dysmyélopoïèse

Question 162. Leucémies aiguës

Question 163. Leucémies lymphoïdes chroniques

Question 164. Lymphomes malins

Question 165. Maladie de Vaquez

Question 166. Myélome multiple des os

MODULE 11. SYNTHÈSE CLINIQUE ET THÉRAPEUTIQUE – DE LA PLAINTE DU PATIENT À LA DÉCISION THÉRAPEUTIQUE – URGENCES

Question 178. Transfusion sanguine et produits dérivés du sang : indications, complications. Hémovigilance

DEUXIÈME PARTIE. MALADIES ET GRANDS SYNDROMES

Question 222. Anémie par carence martiale

TROISIÈME PARTIE. ORIENTATION DIAGNOSTIQUE

Adénopathie superficielle Question 291. Question 297. Anémie Question 311. Éosinophilie Hémogramme : indications et interprétation Question 316. Question 332. Splénomégalie Syndrome mononucléosique Question 334. Question 335. Thrombopénie Question 339. Troubles de l'hémostase et de la coagulation

TABLE DES MATIÈRES

		A.	
Dossier	1	<u></u>	9
Dossier	2	8	17
Dossier	3	V	_ _ 21
Dossier	4	No.	25
Dossier	5	8	31
Dossier	6	N	35
Dossier	7	<i>\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\</i>	41
Dossier	8	%	47
Dossier	9	8	53
Dossier	10	8	61
Dossier	11	8	69
Dossier	12	8	73
Dossier	13	B	77
Dossier	14	B	81
Dossier	15	7	85
Dossier	16	\(\)	89
Dossier	17	7	93
Dossier	18	8	97
Dossier	19	N	101
Dossier	20	8	105
Dossier	21	0	109
Dossier	22	V	113
Dossier	23	<i>N</i>	119
Dossier	24	\	123
Dossier	25	V	129
Dossier	26	\	135
Dossier	27	8	141
Dossier	28	V	145
Dossier	29	8	149
Dossier	30	V	153
Dossier	31	\	159
Annales			
Dossier	32	\	163
Annales			
Dossier	33	\	169
		ORD 2001	



Vous voyez en consultation une patiente de 48 ans pour avis sur un hémogramme anormal. Son examen physique est normal

Hémogramme:

Hémoglobine: 12,4 g/dl

VGM: 93 µm³ CCMH: 33 %

Réticulocytes : 50 000/mm³ leucocytes : 12 000/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 9 500/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 100/mm³ Polynucléaires basophiles : 0/mm³

lymphocytes: 2 000/mm³ Monocytes: 400/mm³ Plaquettes: 430 000/mm³

Question 1 Quelles anomalies de l'hémogramme présente cette patiente ?

Question 2 Quelles sont les principales étiologies à évoquer ?

Vous ne retrouvez aucune cause et vous décidez de la surveiller. Quatre mois après, les chiffres sont :

Hémoglobine : 11,6 g/dl

VGM : 93 μm³ CCMH : 33 %

Réticulocytes : 40 000/mm³ Leucocytes : 13 500/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 10 600/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 100/mm³ Polynucléaires basophiles : 0/mm³

lymphocytes: 2 200/mm³ Monocytes: 600/mm³ Plaquettes: 610 000/mm³

Question 3 Quelle cause simple peut expliquer le bilan biologique?

Question 4 Citez 4 examens complémentaires pouvant le mettre en évidence.

	Une splénomégalie (2 cm sous l'auvent costal gauche) est apparue, ainsi qu'une fébricule à 38 °C.
Question 5	Comment recherche-t-on une splénomégalie à l'examen physique ?
Question 6	Quel examen morphologique de 1 ^{re} intention demandez-vous pour explorer cette splénomégalie ?
Question 7	Quelles causes infectieuses devez-vous systématiquement recher- cher ?
Question 8	Quelles autres causes peuvent expliquer l'ensemble du tableau ?
	Toutes vos explorations sont négatives
Question 9	Discutez l'indication d'une ponction-biopsie splénique dans cette situation.

GRILLE DE CORRECTION

Question 1

Quelles anomalies de l'hémogramme présente cette patiente ?

13 points

	Hyperleucocytose: o car supérieur ò 10 000/mm³ À polynucléaires neutrophiles:	. 2 points
	o car supérieur à 7 000/mm ³	. 2 points
•	Isolée	. 3 points

Question 2

Quelles sont les principales étiologies à évoquer ?

22 points

• T	aboc	3 points
. V	Médicaments :	3 points
0	prise de corticoïdes	.1 point
0	prise de Lithium	.1 point
• Ir	nfection locolisée ou généralisée	4 points
. V	Maladies systémique :	2 points
0	syndrome de Sweet	NC
0	périortérite noueuse	NC
0	poly-orthrite rhumatoïde	NC
0	maladie de Still	NC
• H	łémopothie :	2 points
0	syndrome lymphoprolifératif	2 points
• T	umeur solide	2 points
• T	oute cause de nécrose tissulaire	2 points

Vous ne retrouvez aucune cause et vous décidez de la surveiller. Quatre mois après, les chiffres sont :

Hémoglobine: 11,6 g/dl

VGM: 93 µm³ CCMH: 33 %

Réticulocytes : 40 000/mm³ Leucocytes : 13 500/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 10 600/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 100/mm³ Polynucléaires basophiles : 0/mm³

lymphocytes : 2 200/mm³ Monocytes : 600/mm³ Plaquettes : 610 000/mm³

Question 3	Quelle cause simple peut expliquer le bilan biologique ?
10 points	 Syndrome inflammatoire chronique
Question 4	Citez 4 examens complémentaires pouvant le mettre en évidence.
4 points	
	• CRP
	• VS
	Fibrinémie
	hyper-α2-globulinémie
Question 5 6 points	 ainsi qu'une fébricule à 38 °C. Comment recherche-t-on une splénomégalie à l'examen physique ? Patient en décubitus dorsal, jambes semi-fléchies
Question 6	Quel examen morphologique de 1 ^{re} intention demandez-vous pou
10 points	explorer cette splénomégalie ?
	Échographie et doppler abdominal :

Question 7 17 points

Quelles causes infectieuses devez-vous systématiquement rechercher?

Bactériennes:	
• Virus :	
o mononucléose infectieuse	
o VIH1 point	
Parasites:	
a paludisme	
a leishmaniose	
Fongiques:1 point	
o candidose	

Question 8

Quelles autres causes peuvent expliquer l'ensemble du tableau?

12 points

Hémopathie : a lymphome au maladie de Hodgkin Car :	
a fébriculea splénomégalieo syndrome inflammatoire	2 paints

Toutes vos explorations sont négatives.

Question 9

6 paints

Discutez l'indication d'une ponction-biopsie splénique dans cette situation.

COMMENTAIRES

L'exploration diagnostique d'une splénomégalie homogène isolée est toujours difficile. Rores sont les explorations paracliniques nécessaires :

- recherche d'hypertension portole qui est lo principole couse de splénomégolie en Fronce,
- éliminer un processus infectieux : ne pos oublier l'endocordite subaiguë ++,
- éliminer les rares molodies systémiques : lupus, polyorthrite rhumotoïde (syndrome de Felty),
- évoquer lo possibilité d'une molodie de surchorge (Goucher...).

Les splénomégolies d'origine tumorole sont quosiment exclusivement hémotologiques : les tumeurs vosculoires ou les métostoses spléniques sont plus qu'exceptionnelles. En faveur de l'origine lymphomoteuse, il fout rechercher un syndrome gonglionnoire superficiel et profond. Pour les splénomégolies d'origine myéloïdes, lo formule songuine et le frottis songuin (recherche de docryocytes et d'une érythromyélémie dons le codre d'une splénomégolie myéloïde...) sont souvent suffisonts.

Ne pos oublier dons les couses hémotologiques de splénomégalie isolée l'hémolyse chronique, même en l'obsence d'onémie (hémolyse compensée) : foire des réticulocytes +++.

Si vous êtes en présence d'une splénomégolie homogène sons étiologie retrouvée oprès un bilon complet, une simple surveillonce est possible. Mois si lo splénomégolie est hétérogène, une splénectomie diagnostique est indiquée.

Le syndrome inflommotoire o des conséquences hémotologiques sur les 3 lignées : thrombocytose, polynucléose, anémie. Cette onémie est d'obord normochrome normocytoire orégénérative, puis devient progressivement microcytoire.

Dossier

Un homme de 59 ans, sans antécédent particulier, fumeur d'un demi-paquet par jour depuis 20 ans, sans traitement hormis une hypertensian traitée par bêtobloquant, consulte son généraliste pour des céphalées. À l'interrogatoire il signale des troubles du langage apparus la veille brutalement et disparus en l'espace d'une demi-heure. La tension artérielle est à 135/80, les artères temporales sont symétriques et bien battantes. Il n'existe pas de syndrome tumoral. La NFS est la suivonte.

leucocytes 15 000/mm³ (13 000/mm³ neutrophiles, 1 800/mm³ lymphocytes), hémoglobine 19 g/dl, hématocrite 59 %, plaquettes 490 000/mm³. VS = 1 mm à 1 heure. lonogramme sanguin normal.

Question 1 Quel est le diagnostic le plus probable ? Justifiez-le ?
 Question 2 Quels examens demandez-vous pour établir le diagnostic ?
 Question 3 Quel est votre traitement dans l'immédiat ? Pourquoi ?
 Question 4 Quels sont les traitements possibles à plus long terme ? Décrivez brièvement leurs avantages et inconvénients.
 Question 5 Sur quel critère adaptez-vous le traitement ?
 Question 6 Quels autres signes cliniques peuvent se rencontrer dans cette maladie ?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1	Quel est le diognostic le plus proboble ? Justifiez-le ?
24 points	
	Maladie de Vaquez (polyglobulie primitive)
	• 59 ans
	AIT probable (complication thrombotique)
	Polyglobulie (Hte augmenté)
	Hyperleucocytose à neutrophiles
	• Thrombocytose
	VS effondrée
Question 2	Quels examens demandez-vous pour établir le diagnostic ?
	Masse globulaire totale = confirmation polyglobulie
	vraie
	Échographie abdominale : recherche causes
	secondaires + splénomégalie éventuelle
	• GDS ou saturation digitale (SaO ₂): recherche hypoxie 3 points
	Dosage érythropoïétine : attendue normale ou basse 2 points
	Dosage B12
Question 3	Quel est votre troitement dans l'immédiat ? Pourquoi ?
	Saignées (200-300 cc, 1 à 3 fois par semaine au début). 6 points
	Urgence : AIT
	• But : hématocrite rapidement ≤ 45 %
Question 4	Quels sont les troitements possibles à plus long terme ? Décrivez
22 points	brièvement leurs ovontages et inconvénients.
	Saignées en chronique :
	o avantages = rapide, non leucémogène
	o inconvénients = augmente le risque de myélofibrose, thrombocytose
	Hydroxyurée (HYDREA®) ou Pipobroman (VERCYTE®) : 4 points
	o avantages = facile d'utilisation, bien supporté
	o inconvénients = leucémogène (au moins en théorie).
	Ulcérations cutanées (rares,
	Hydroxyurée > Pipobroman)
	Phosphore 32 :
	o avantages = simplicité d'emploi (1 injection
	efficace > 1 an)

Question 5

Sur quel critère adaptez-vous le traitement ?

8 points

•	Taux d'hématocrite	points
•	But : \leq 45 % (43 % chez la femme)	points

Question 6 20 points

Quels autres signes cliniques peuvent se rencontrer dans cette maladie ?

•	Acouphènes Phosphènes Autres accidents thrombotiques Hémorragies Goutte, lithiases uriques Prurit à l'eau HTA Érythrose faciale Splénomégalie	2 points
	Splénomégalie	

COMMENTAIRES

Lo polyglobulie est définie por un toux d'hématocrite au d'hémaglabine supérieur à la normole.

Lo première cause de palyglobulie est lo déshydratotian, elle dait taujaurs être recherchée avant de loncer des explorations inutiles.

La première étope diagnastique cansiste à confirmer qu'il s'ogit d'une polyglobulie vroie, le seul exomen permettant farmellement de l'étoblir est la masse glabulaire totole (MGT). Celle-ci est ossociée à une masse plasmotique globole. Les résultats sont exprimés en fanction des normes paur l'âge et lo surface carporelle. Lo polyglobulie vroie est définie par une MGT ≥ 25 % par rapport à lo normale. Les hémotocrites ≥ 60 % correspondent taujaurs à des polyglobulies vroies, la MGT est danc inutile (paur l'Internot, foire lo MGT dons taus les cos!).

Lo deuxième étope diagnostique consiste à éliminer une couse secandaire : échographie abdaminale et GDS au saturation digitale sont suffisants.

Lo troisième étape est lo canfirmation du Voquez : elle nécessite :

- soit un critère mojeur :
 - splénamégolie palpable,
 - clane au coryotype (le coryotype est un examen de deuxième intentian);
- soit 2 critères mineurs :
 - splénomégalie en échagraphie,
 - neutrophiles $> 10 000/\text{mm}^3$,
 - plaquettes $> 450 000/\text{mm}^3$.
 - érythrapoïétine trap basse pour le toux d'hémoglobine,
 - B12 élevée.
 - phasphotases alcolines leucocytaires élevées (examen en voie d'obandon),
 - pousse spontonée des précurseurs érythroïdes en l'obsence d'érythrapaïétine (exomen de deuxième intentian, limité à certoins loborotoires).

Le troitement vise ò obtenir un hémotocrite ≤ 45 % chez l'homme, ≤ 43 % chez lo femme.

Les critères d'urgence sant :

- AVC ou outre thrombase.
- HTA moligne,
- trouble hémarragique,
- priapisme,
- troubles des fonctions supérieures,
- Hte ≥ 60 %.

La soignée est le traitement de l'urgence et du potient jeune. Elle ougmente le risque de myélofibrose. Elle doit être évitée en cas de thrombacytose.

L'Hydroxyurée ou le Pipobraman sant les malécules les plus utilisées. Le risque leucémagène est foible.

Le phosphore 32, ogissont directement au cantact de la moelle, est très rarement utilisé. Il doit être réservé oux patients grabataires, très âgés au dont le suivi est impassible.

D'oprès une large étude récente, l'aspirine semble diminuer le risque de thrambose.

Saus traitement bien conduit, l'espérance de vie est prache de celle de la population.

Vous voyez en consultation un patient de 28 ans avec l'hémogramme suivant :

Hémoglobine: 13,4 g/dl

 $VGM \cdot 92 \mu^3$

Réticulocytes : 43 000/mm³ Leucocytes : 8 000/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 33 % Polynucléaires éosinophiles : 16 % Polynucléaires basophiles : 1 %

Lymphocytes: 40 % Monocytes: 10 %

Plaquettes: 400 000/mm³

Question 1 Quelles sont les anomalies de l'hémogramme ? Question 2 Que recherchez-vous pour les expliquer ? Question 3 Quelles sont les complications possibles de cette(ces) anomalie(s) biologique(s) ? Question 4 Le fait de savoir que ce patient n'a jamais voyogé hors de France modifie-t-il votre prise en charge ? Question 5 Quels examens complémentaires proposez-vous ? Votre bilan est négatif. Question 6 Que lui proposez-vous ?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1	Quelles sont les anomalies de l'hémogramme ?
16 points	
•	Hyperéosinophilie
	Cor éosinophiles supérieur à 500/mm³ 6 points
Question 2	Que recherchez-vous pour les expliquer ?
33 points	
0 0 p 0	Notion d'ontériorité de l'hyperéosinophilie
	(hémogrommes onciens)
	Affection ollergique : asthme
	Allergie et prise médicamenteuse
	Dermotose prurigène, eczémo
	Porositose (helminthes) ovec notion de voyage
	ò l'étronger
	Adénopothies et splénomégolie en ropport
	ovec une hémopathie
	Signes (cutonés) de vosculorite
	,
Question 3	Quelles sont les complications possibles de cette(ces) anomalie(s) biologique(s) ?
10 points	
	Risque de lésions tissuloires dons les hyperéosinophilies
	importantes (supérieures à 1 500/mm ³)
	Risque en particulier de fibrose myocardique 4 points
Question 4	Le fait de savoir que ce patient n'a jamais voyagé hors de France
	modifie-t-il votre prise en charge ?
13 points	modificati voice prise en charge .
	• Oui
	Les seuls porosites outochtones donnont
	des hyperéosinophilies sont :
	o Toxocoro conis
	o Oxyures
	o Ascoris
	o Toenio
	o Douves

Question 6

Que lui proposez-vous ?

14 points

	Traitement antiparasitaire d'épreuve :
•	Si absence de narmalisatian et pas d'aggravatian : simple surveillance

COMMENTAIRES

Les causes porasitaires outochtanes sont à connaître, ainsi que leurs critères diognostiques.

En pratique, hars les hyperéosinophilies majeures, supérieures à 1 500/mm³ (à risque de complication), et en l'absence de syndrame inflammatoire, une simple surveillance est suffisante si oucune cause n'a été identifiée.

Pormi les causes hématologiques d'hyperéosinophilie, il faut retenir la leucémie myéloïde chranique (diagnastic évoqué sauvent sur d'autres anomalies de l'hémogramme) et la maladie de Hodgkin. Certaines tumeurs solides ant été roppartées comme cause d'hyperéosinophilie.

À part, le syndrome hyperéosinophilique qui se manifeste par une hyperéosinophilie souvent majeure, ovec des camplications tissulaires, et qui est un équivalent de « syndrome myéloprolifératif des éasinophiles ». Une anamalie maléculaire a récemment été isalée chez certains potients (transcrit FIP1L1 – PDGFRA).

Camme dons quosiment taus les problèmes d'explication d'onomolies de l'hémogramme, il faut noter l'importance de récupérer des examens antérieurs pour juger de l'ancienneté et de l'évolutivité des onamalies.

Enfin, évidemment, les narmales de l'hémogramme d'un adulte soin sont à connaître par cœur...

Dossier

4

Un homme de 29 ans est haspitalisé pour le traitement d'induction d'une leucémie myéloblastique (LAM2). À l'issue de l'induction par Aracytine et Daunorubicine, on s'atlend à une aplasie d'environ 3 semoines, durant lesquelles la paliente nécessitera des transfusions plaquettaires et érythrocytaires

Question 1 Quel est vatre bilan prétransfusionnel ?
 Question 2 Comment légalement dait se faire la détermination du graupe sanguin, au laboratoire ?
 Question 3 Quels sont les examens effectués chez les donneurs de sang ?
 Question 4 Dans quelles circonstances un don doit être refusé et repoussé de 4 mois ? Un donneur a eu des soins dentaires la veille, peut-il donner son sang ?
 Question 5 Quels types de praduits sanguins prévoyez-vous chez ce patient ?

Au moment d'une transfusion de plaquettes, il frissonne et présente un rash cutané, la température est à 38,8 °C.

Question 6

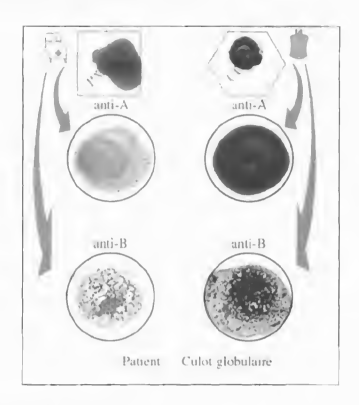
Quel est le diagnostic le plus probable ? Que faites-vous dans l'immédiat ?

Le patient doit être transfusé en culots globulaires.

Question 7

Quelles sont les obligations légales de l'équipe soignante, une fois les culots livrés par le centre de transfusion ?

Le contrôle est présenté sur la figure.



Question 8 Interprétez les résultats.

GRILLE DE CORRECTION

Question 1	Quel est votre bilan prétransfusionnel ?
16 points	 Groupe, Rhésus: 2 déterminations 6 points Phénotype érythrocytaire élargi 3 points RAI 3 points Sérologies = VIH 1 et 2, VHC, VHB, CMV (intérêt si allogreffe possible), HTLV 1 4 points
Question 2 10 points	Comment légalement doit se faire la détermination du groupe san guin, au laboratoire ?
	 Groupe par 2 techniques (Beth Vincent et Simonin)
Question 3	Quels sont les examens effectués chez les donneurs de sang ?
	 NFS
Question 4 10 points	Dans quelles circonstances un don doit être refusé et repoussé de 4 mois ? Un donneur a eu des soins dentaires la veille, peut-il donne son sang ?
	 Relation sexuelle non protégée ou récente avec un nouveau partenaire

Question 5

Quels types de produits sanguins prévoyez-vous chez ce patient ?

10 points

- De façan générale, allogreffe passible dans l'avenir = produits CMV- (si patiente CMV- au séralagie incannue).. 2 points

- Plaquettes = CPA (culats plaquettaires d'aphérèse) 4 points

Au moment d'une transfusion de ploquettes, il frissonne et présente un rosh cutané, la température est à 38,8 °C

Question 6

20 points

Quel est le diagnostic le plus probable ? Que foites-vous dans l'immédiat ?

Syndrome frissans-hyperthermie	. 4 paints
Arrêt de la transfusian	. 4 paints
POLARAMINE (au autre anti-histaminique) 1 ampoule	
et/au HSHC 50 à 100 mg (au autre carticaïde)	. 4 paints
Nater l'incident sur le dassier transfusiannel	. 2 points
Déclarer l'incident au centre de transfusian	. 2 paints
Envoyer la pache au centre de transfusian	. 2 paints
Recherche d'anticarps anti-HLA, hémocultures	. 2 paints

Le potient doit être tronsfusé en culots globulaires.

Question 7

12 points

Quelles sont les obligations légales de l'équipe soignante, une fois les culots livrés par le centre de transfusion ?

- Vérification du groupe ABO Rh des culats et du patient 4 paints
- Vérification du groupe (technique Beth Vincent)
 au lit du patient (pour chaque culat)4 paints

Le contrôle est présenté sur la figure

Question 8

Interprétez les résultats.

4 points

 Figure = test de Beth Vincent. Pas d'ogglutination avec l'onti-A, agglutinotian avec l'anti-B: potient et donneurs sont du graupe B. Transfusian passible 4 paints

COMMENTAIRES

La transfusion sanguine est à la frontière entre l'hématologie et la médecine légale.

Les contre-indications au don sont :

- impassibilité de danner 400 à 600 cc de sang (angor...),
- repart de 72 h = sains dentaires,
- repart de 7 jaurs = infection, traitement ATB,
- report de 4 mais = cf. correction questian 4,
- repart jusqu'à une nauvelle évaluation = plaie au lieu de panctian, infection chronique, traitement IV ou nasal, multipartenariat sexuel, hamasexualité masculine,
- cantre-indication définitive = pasitivité VIH, VHB, VHC, HTLV1, transfusion, allogreffe de cellules souches, greffe d'organe.

Les PCR VIH et VHC sant abligataires depuis juillet 2001.

Le graupe standard camparte = ABO Dd C cEe kell.

Le phénatype élargi camparte = kidd (JKa et JKb), Duffya et Duffyb, MNSs.

En cas d'accident transfusiannel : au maindre daute arrêter la perfusion et signaler l'incident au CTS. En pratique caurante, lors des épisades de frissans-hyperthermie saus plaquette, un médecin peut, selan san expérience, poursuivre la transfusian, s'il estime les signes bénins et typiques. Pour l'Internat il est préférable de taujours arrêter la perfusion. Dans taus les cas il faut notifier l'incident sur la fiche de suivi transfusiannel.

Risques actuels =

- VIH : 1/6 500 000. La fenêtre séralagique (patient atteint à séralagie négative) est de 22 j, 11 j avec la PCR,
- VHC: 1/5 000 000. La fenêtre séralagique est de 66 j, 7 j avec la PCR,
- VHB: 1/450 000. L'AgHBs se positive entre 25 et 109 j.
- HTLV1: 1/8 000 000,
- décès transfusiannels en France : 1/300 000 praduits.

Une camplication transfusiannelle décrite récemment semble sous-estimée : il s'agit d'une insuffisance ventilataire avec infiltration pulmonaire, sans OAP, de résolution spantanée, plus fréquente dans les hémapathies malignes (TRALI des Angla-Saxans pour *Transfusian Related Acute Lung Injury*). San traitement est symptomatique. Le danneur doit alors être recherché car il est cansidéré à risque de repraduire le même effet avec un dan ultérieur.

Une patiente de 16 ans consulte pour une fièvre à 39 °C et une aslhénie opporues il y a 48 heures. Elle n'a aucun antécédent. Ses

voccins sont à jour. Il existe des adénopathies cervicoles de 1,5 cm de diamètre, sen-L'hémogramme retrouve une hyperlymphocytose à 5 600/mm³. Question 1 Quel élément clinique manque à vatre abservation ? Cet élément est retrouvé. Question 2 Quel est le principal diagnostic compatible ? Question 3 Quel est l'aspect du frottis sanguin dans ce cas ? Question 4 Un immunophénatype des lymphocytes du sang vous poraît-il nécessaire? Il existe à l'examen un débord splénique de 2 cm et biologiquement une cytolyse et une cholestase hépatique. Question 5 Cela remet-il en cause votre diagnostic ? Quel est le principal diagnostic différentiel? Question 6 Quelle est la principale étiologie à évoquer ? quelles sont les stratégies possibles pour l'affirmer? Question 7 Quel traitement proposez-vous? Question 8 Quelle est l'évolution en général?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1	Quel élément clinique manque à votre observation ?
10 points	Angine érythémateuse ou pseudo-membraneuse 10 points
	Cet élément est retrouvé.
Question 2	Quel est le principal diagnostic compatible ?
10 points	Mononucléose infectieuse
Question 3	Quel est l'aspect du frottis sanguin dans ce cas ?
11 points	 Frottis polymorphe
Question 4 8 points	Un immunophénotype des lymphocytes du sang vous paraît-il néces saire ?
	Non
	une cytolyse et une cholestase hépatique.
Question 5 12 points	Cela remet-il en cause votre diagnostic ? Quel est le principal dia gnostic différentiel ?
	Non

Question 6

24 points

Quelle est la principale étiologie à évoquer ? Quelles sont les stratégies possibles pour l'affirmer ?

}	Infection aiguë par l'EBV, que l'on affirme par : o MNI test o confirmé par le test de Paul Bunnel	•
	et Davidson si positif	3 points
	o ou	1 point
	o sérologie EBV	
	o avec recherche d'IgM anti-VCA	4 points

Question 7

Quel traitement proposez-vous?

10 points

•	Repos
•	Reprise de l'école en fonction de l'asthénie
•	Traitement symptomatique de la fièvre : paracétamol 3 points
•	Traitement symptomatique de l'angine (odynophagie) :
	antalgiques

Question 8

Quelle est l'évolution en général ?

15 points

_	
	Pathologie bénigne
١,	Persistance de l'asthénie pendant plusieurs semaines 3 points
•	Disparition des adénopathies
١,	De la fièvre
١.	Des anomalies hématologiques
	En quelques jours

COMMENTAIRES

Lo monanucléose infectieuse est de diagnastic sauvent facile. Cependant porfois, lo présentatian clinique très « tumorale » (adénopathies volumineuses, splénomégalie) et/au des coroctéristiques cytalogiques suspectes peuvent foire croindre une hémopothie (lymphome, LAL). Le phénotype des cellules circulontes permet alors de troncher. Dons lo mononucléose, il s'ogit de cellules T troduisont la répanse immunitaire narmole anti-EBV.

Il existe très fréquemment une hépotite biologique ou diognostic, qui ne doit donc pos foire errer le diagnastic.

D'outres virus peuvent donner le même tobleou (por exemple lo primo-infection à CMV) mois sont à rechercher dans un second temps, en cos de négotivité de lo recherche de l'EBV.

Le diognastic sérologique de lo primo-infection à EBV fait maintenant le plus souvent oppel à lo mise en évidence d'IgM anti-VCA. Ne pos oublier que si vous demandez un MNI-test, il fout toujours confirmer un résultat positif par un test de Paul Bunnel et Dovidson cor il y o 10 % de foux positifs. Por cantre, il n'y a pos de foux négatifs du MNI-test.

Le troitement n'est que symptomatique. Il fout prévenir les potients de l'osthénie souvent prolangée (ovec risque de répercussion professionnelle ou scoloire).

Dossier

6

Une jeune femme de vingt ans vous est adressée pour prise en charge d'un syndrome médiastinal radiologique. Elle n'a aucun antécédent particulier.

Son histoire octuelle débute il y a 3 semaines avec une dyspnée initialement d'effort, puis s'aggravant progressivement pour devenir permanente. Une radiographie pulmonaire est réalisée.



Question 1	Interprétez la	radiographie.
------------	----------------	---------------

Question 2 Quels diagnostics peut-on évoquer à ce stade ?

Question 3 Quels signes cliniques en rapport avec une compression des organes de voisinage peut-on retrouver?

Ces signes sont absents.

Question 4 Complétez votre examen clinique.

Celui-ci est normal.

Question 5	Quelle est votre stratégie pour arriver au diagnostic ?	
Question 6	Quel est le résultat en cas de maladie de Hodgkin ?	
Question 7	Quel est votre bilan avant traitement ?	

GRILLE DE CORRECTION

Question 1

Interprétez la radiographie.

6 points

Masse tumorole d'allure gonglionnoire	2 points
Du médiostin antérieur	2 points
Sons onomalie du parenchyme pulmonaire	1 point
Sons onomolie pleurale	NC
• Avec un ropport tumeur/thorox supérieur à 0,3	51 point

Question 2

Quels diagnostics peut-on évoquer à ce stade ?

8 points

•	Avont tout une hémopathie: 2 points o moladie de hodgkin 1 point o lymphome non hodgkinien 1 point o lymphome lymphoblostique NC
•	Moins probable:
	o sarcoïdose

Question 3

15 points

Quels signes cliniques en rapport avec une compression des organes de voisinage peut-on retrouver ?

•	Compression veineuse:
	o syndrome cove supérieur
	- œdème en pèlerine
	- comblement des creux sus-claviculaires
	- circulotion veineuse collotérale
•	Compression nerveuse:
	o nerf récurrent gauche dons son trajet intrathorocique1 point
	o dysphonie
•	Compression bronchique
	o dyspnée expirotoire avec sibilonts
•	Compression trochéole
	o dyspnée aux deux temps ovec wheezing1 point

Ces signes sont absents.

Question 4

Complétez votre examen clinique.

34 points

•	Toléronce de la dyspnée
	o impossibilité de parler
	o tiroge1 point
	o cyonose1 point
	o troubles de conscience
	o osterixis
	o sueurs1 point
•	Étiologie de lo dyspnée
	o antécédents cardiopulmonoires
	o coractères de lo dyspnée (inspirotoire
	et/ou expiratoire)1 point
	o outre signe fonctionnel pulmonoire
	- douleurs thoraciquesNC
	- hémoptysieNC
	- touxNC
	o signes ouscultatoires (sibilants, crépitants, wheezing)1 point
	Étiologie de lo tumeur
	o ontécédents particuliers (thymome)
	o signes généraux:
	- omaigrissement
	- sueurs nocturnes
	- fièvre
	o prurit
	o syndrome tumoral :
	- schéma des aires ganglionnaires superficielles 1 point
	- splénomégolie
	- hépotomégalie
	- amygdales

Celui-ci est normal.

Question 5

Quelle est votre stratégie pour arriver au diagnostic ?

11 points

_	
	 Le diognostic est histologique
	 Sous sconner, por médiostinoscopie ou por thoracotomie
	o cytologique

Question 6

Quel est le résultat en cas de maladie de Hodgkin ?

6 points

•	Architecture gonglionnoire détruite,
•	Fond celluloire lymphoïde polymorphe,
•	Cellules de Reed-Sternberg (volumineuses,
	multinucléées, gros nucléoles)
•	CD 20-, CD 3-, CD15+NC
•	CD 30+1 point
•	Selon le type histologique :
	o sclérose mutilante (scléronoduloire)
	ou non (cellularité mixte)1 point

Question 7

Quel est votre bilan avant traitement?

20 points

Hémotolog	gique :	
o hémogr	amme	,
o biopsie	ostéomédulloire	•
o dosoge	des LDH 2 points	
_	de l'olbumine	
Évoluation	du syndrome tumorol :	
o sus-diop	hrogmotique : TDM thorocique sons	
et ovec	injection d'iode	•
o exomen	ORL ovec nosofibroscopie	ř
o sous-dic	phrogmatique : TDM obdominopelvien	
sans et	avec injection d'iode2 points	,
Recherche	d'une otteinte hépotique :	
o dosoge	des phosphotoses olcolines	
et des g	ommo GT1 point	r
Recherche	d'un syndrome inflommotoire :	
o VS		
Sérologie	VIH	,
Bilon préth	néropeutique :	
o créotini	némie,1 point	ſ
o bilon hé	potique (bilirubine totole, ASAT, ALAT)	1
o échogra	phie cordiaque1 point	i
		_

L'aspect radialagique est avant taut celui d'une hémapathie. Il n'y a aucun critère permettant d'en évaquer une plus que l'autre.

La sarcaïdase se présente plutât avec des masses plus au mains hilaires et symétriques. Les métastases gangliannaires de tumeur salide sant rarement aussi valumineuses. Le thymame est sauvent plus supérieur.

Le rappart tumeur/médiastin est un facteur pranastique majeur dans la maladie de Hadgkin larsqu'il est supérieur à 0,35. Paur san calcul, an divise le diamètre maximal de la tumeur par la taille du médiastin mesuré en T5-T6 sur la radiagraphie pulmanaire de face. Parmi les autres facteurs de mauvais pranastic : l'âge, le sexe masculin, l'hypa-albuminémie, le stade IV, l'hyperleucacytase, la lymphapénie, les LDH élevées, le syndrame inflammataire bialagique... d'impact variable.

La recherche d'un syndrame campressif est fandamentale. En cas de campressian veineuse, un traitement anticaagulant est abligataire. Dans ces cas, le diagnastic histalagique dait être fait en urgence paur permettre la mise en raute d'un traitement à visée décampressive (carticaïdes surtaut).

Le diagnastic de maladie de Hadgkin est taujaurs histologique. Il faut retenir l'aspect des cellules de Sternberg, que les 2 types histologiques les plus fréquents sant le type scléranadulaire et le type à cellularité mixte, et que les cellules expriment le CD30 sans exprimer de marqueurs de cellules T au B.

Le bilan initial dait vaus permettre :

- de faire le bilan lésiannel de la maladie : TDM, BOM...
- de rechercher des facteurs pranastiques : VS, albumine, LDH...
- de faire un bilan préthérapeutique.

Cette démarche est vraie paur tautes les maladies tumarales, hématalagique au nan.



7

Dossier

Une jeune femme, âgée de 33 ons, est hospitalisée pour une fracture traumatique du poignet. Un traitement préventif par héparine de poids moléculaire (HBPM) en SC est débuté. Cette jeune femme a fait 3 phlébites surales (2 à droite et 1 à gauche). Elle travoille dans l'industrie chimique et manipule notamment du benzène Elle est fumeuse (1 paquet/jour depuis 10 ans) et boit environ une bouteille de vin par jour et quelques menus apéritifs occasionnels. Ses antécédents médicaux, hormis les phlébites, sont une IVG, 2 fausses couches spontanées et de nambreuses infections urinaires traitées par BACTRIM®; un bilan lipidique avait retrouvé des triglycérides à 2,5 fois la normale. Elle prend une pilule œstroprogestative de troisième génération (Éthinylestrodiol + Désogestrel).

Question 1

Quels sont chez cette patiente les facteurs de risque de thrombose (hormis l'incident actuel) ?

l'activité anti-Xa est à 0,25 ui/ml alors que le TCA est à 2,5 fais le témoin.

Question 2

Cammentez. Quelles hypathèses paurraient expliquer ces résultats?

le TP, le temps de thrombine, le fibrinogène et la NFS sont normaux.

Question 3

Quelle hypothèse permettrait d'expliquer les résultats bialagiques et l'histoire clinique de la patiente ? Justifiez. Dans ce cantexte, quels signes dait-on rechercher à l'examen clinique ? Quels examens biolagiques demandez-vous pour le canfirmer ?

Un bilan plus exhaustif permet d'exclure cette hypothèse et les TCA suivants s'avèrent normaux (le 1 er prélèvement sera considéré comme une erreur technique). Vous apprenez alors que son père a fait une embolie pulmonaire à 40 ans et son oncle paternel des phlébites à répétition.

Question 4

Par ordre de fréquence quelle est l'étiologie à évoquer ? Comment le confirmer ? La contraception orale augmente-t-elle olors le risque thrombotique ?

Le diagnostic est confirmé.

Question 5

Quelle est votre prise en charge thérapeutique pour l'ovenir ? Pourquoi ?

En post-opératoire, l'activité anti-Xa posse à 1,2 alors que la posologie n'o pas été modifiée.

Question 6

Quelles étiologies doit-on rechercher?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1

22 points

Quels sont chez cette patiente les facteurs de risque de thrombose (hormis l'incident actuel) ?

•	ATCD de phlébites
•	ATCD de fausses cauches
•	Tabagisme
•	Œstroprogestatifs de 3 ^e génération

L'activité anti-Xa est à 0,25 ui/ml alors que le TCA est à 2,5 fois le témoin.

Question 2

16 points

Commentez. Quelles hypothèses pourraient expliquer ces résultats?

•	Activité anti-Xa normale en préventif, TCA trop allongé	4 points
•	Syndrome inflammatoire	4 points
•	CIVD	2 points
	Insuffisance hépatique	
•	Anticoagulant circulant (contre un facteur exploré	
	par le TCA)	2 points
•	Déficit constitutionnel en un facteur exploré par le TCA	2 points

Question 3
20 points

Le TP, le temps de thrombine, le fibrinogène et la NFS sont normaux.

Quelle hypothèse permettrait d'expliquer les résultats biologiques et l'histoire clinique de la patiente ? Justifiez. Dans ce contexte, quels signes doit-on rechercher à l'examen clinique ? Quels examens biologiques demandez-vous pour le confirmer ?

Antiphospholipides	6 points
TCA allongé, TP normal, ATCD de thromboses	
et de fausses couches. Jeune femme	6 points
• Livedo reticularis, ulcères cutanés (jambes +), vascularite	
(troubles neurologiques +)	4 points
Recherche d'anticorps antiphospholipides, mélange	
plasma témoin + plasma du patient pour la mesure	
du TCA	4 points

Un bilan plus exhaustif permet d'exclure cette hypothèse et les TCA suivants s'avèrent normoux (le 1^{er} prélèvement sera considéré comme une erreur technique). Vous apprenez alors que son père a fait une embolie pulmonaire à 40 ans et son oncle paternel des phlébites à répétition.

Question 4 16 points

Par ordre de fréquence quelle est l'étiologie à évoquer ? Comment le confirmer ? La contraception orale augmente-t-elle alors le risque thrambotique ?

Le diagnostic est canfirmé.

Question 5

12 points

Quelle est votre prise en charge thérapeutique pour l'avenir ? Pourquai ?

En post-opératoire, l'activité anti-Xa passe à 1,2 alors que la posologie n'a pas été modifiée.

Question 6

14 points

Quelles étiologies dait-an rechercher?

45

Les thromboses peuvent être présentées à l'internot saus l'aspect essentiellement curotif/ préventif. Il s'agiro alors de cas sparadiques présentés par des cardialagues au pneumalogues. Si l'accent est parté sur les facteurs de prédispasition, surtaut génétiques, l'auteur est probablement hémotologue (spécioliste de l'hémostose).

Les facteurs acquis de thrambose sont essentiellement : le tabac, la cantraception arale, l'immabilisation pralongée, une intervention chirurgicale, un cancer, lo grossesse (risque : $60/10^5$). Les æstraprogestatifs de traisième génération sont plus à risque que ceux de deuxième génération ($30-40/10^5$ /an vs $20/10^5$ /an).

L'incidence annuelle de thrombases veineuses prafondes est de 2 à 3/1 000.

Un bilan de prédisposition génétique oux thrombases (thrombophilie) est recommandé dans les situations suivantes de thrombase :

- < 45 ans,
- récidive,
- insalite au spontanée,
- ≥ 2 ATCD familiaux.

Le bilan génétique recommandé est :

- mutations du 11 et du V,
- protéines C et S (octivités),
- antithrombine III,
- antiphosphalipides (APL), onticoagulants circulants,
- activité focteur VIII,
- homacystéine (discuté).

V Leyden hétérazygate, déficits en protéine C ou S, mutotian du II, hyperhamacystéinémie, augmentation du VIII, APL : risque faible (< 10 fais celui de la populatian).

Déficit en ATIII hétérazygote, V Leyden + autres facteurs de risque, V Leyden hamazygate : risque intermédiaire (10 - 80 X).

Déficit en ATIII hamazygate : risque élevé (> 100 X).

Les principales causes génétiques de fausses cauches par thrombase sant : V Leyden, mutation du II, déficit en protéine S.

Sur le plan curatif : 1^{re} thrambase = 3 à 6 mais d'anticaagulants. 2^e épisade : 6 mais à un an (à vie si facteur de risque génétique). 3^e épisode : AVK à vie. L'INR doit être traditionnellement entre 2 et 3 (> 3 en cas d'APL sévère).

Dossier

Un homme de 25 ans vous consulte à la demande de son médecin



traitant pour une adénopathie inguinale droite isolée de 3 cm. Question 1 Quels sont les points importants de votre examen clinique ? Question 2 Quel geste est justifié en complément de l'exomen clinique et qu'en attendez-vous? Le diagnostic de lymphome non hodgkinien est posé. Vous recherchez des adénopathies intro-obdominales. De quelles Question 3 méthodes disposez-vous ? Pour chacune, quelles en sont les avantages et les inconvénients? Question 4 Vous recherchez des adénopathies médiastinales. Quel examen choisissez-vous? Question 5 Vous réalisez une biopsie ostéomédulloire. Décrivez-en la technique. Question 6 Quels sont les 2 formes histologiques les plus fréquentes de lymphome non hodgkinien? Question 7 Quels sont les principales différences entre ces deux formes? Question 8 Quels sont les éléments simples pronostiques de ces maladies ?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1

Quels sont les points importants de votre examen clinique ?

32 points

•	Coroctères de l'odénapathie :
	a cansistonce
	o douleur
	o régulorité
	a fixotian
	a signes inflommataires locaux
•	Autres aires gangliannoires :
	a schéma doté
	a rote
	a faie
	a amygdoles
٠	Signes généroux:
	a fièvre
	o état générol
	a paids1 point
•	Fayers infectieux:
	a cutané,
	a ano-génitol1 paint
•	En faveur d'une hémopathie :
	o prurit
	a sueurs nacturnes
•	En faveur d'une tumeur salide :
	o méloname (peau, angles)1 paint
	o examen des arganes génitoux1 point
	a et de la marge anale1 paint
	o sarcome du membre inférieur drait
•	Recherche de focteurs de risque VIH1 point

Question 2

6 points

Quel geste est justifié en complément de l'exomen clinique et qu'en ottendez-vous ?

Cytoponction gonglionnaire à l'oiguille Élément d'orientotion Ne permet pos d'offirmer un diagnostic,	•
mois de l'orienter	1 paint
Recherche de cellules tumaroles	1 paint
Prélèvements boctériologiques si pus	1 paint

Le diagnostic de lymphome non hodgkinien est posé.

Question 3 12 points

Vous recherchez des adénopathies intra-abdominales. De quelles méthodes disposez-vous ? Pour chacune, quelles en sont les avantages et les inconvénients ?

	Échographie abdominale :
	o simple, pos d'injection d'iode, peu coûteux1 point
	o opérateur-dépendant, gênée por air digestif
•	Tomodensitométrie sons et avec injection de produit
	de controste :
	o méthode de référence car bonne sensibilité
	o mois injection d'iode1 point
•	Lymphogrophie bipédieuse :
	o suivi au cours du temps, gonglions ilioques
	et inguinoux bien visualisésNC
	o mais injection d'iode, difficultés techniques,
	occessibilitéNC
	o mois elle n'est plus oujourd'hui réalisée1 point

Question 4 6 points

Vous recherchez des adénopathies médiastinales. Quel examen choisissez-vous ?

Question 5 14 points

Vous réalisez une biopsie ostéomédullaire. Décrivez-en la technique.

	•	En crête iliaque postérieure
	•	Éliminotion des contre-indications :
		o prise d'anticoogulants, troubles de l'hémostase1 point
		o thrombopénie profonde1 point
l		o infection de lo peou
	•	Désinfection soigneuse
	•	Anesthésie locole :
I		o à la xylocaïne sauf ollergie1 point
		o de la peau, des tissus mous et du périoste
I	•	Prélèvement avec un trocort
I	•	Corotte de 1 ò 2 cm
	•	Mise dons un liquide de fixotion (formol, bouin)
-1		

Question 6 10 points

Quels sont les 2 formes histologiques les plus fréquentes de lymphome non hodgkinien ?

- Question 7

Quels sont les principales différences entre ces deux formes ?

14 points

Question 8

Quels sont les éléments simples pronostiques de ces maladies ?

6 points

Index pronostique international
Basé sur:
o l'âge : plus ou moins de 60 ans1 point
o le stade : I-II ou III-IV
o les LDH : normales ou élevées
o l'état général : bon ou altéré
 Ou index dérivé, le FLIPI, existe pour les lymphomes
folliculaires1 point

L'explaration d'une adénopathie isolée doit avant taut regarder dans la zane drainée par le gonglion. Cette recherche doit être axée sur deux points : molodie tumorole solide (en pensant taujaurs au mélonome+++) et prablème infectieux (pyogène cutané mois aussi malodie des griffes du chat...).

Il n'y o aucune cantre-indication ò la panction gangliannaire : c'est un examen fandamental d'orientotion :

- la présence de pus fronc (ovec des polynucléaires neutraphiles altérés sur lo lome) doit foire réoliser une culture boctérialagique (écouvillon). Larsque la culture est négotive, en l'absence de prise d'antibiotique, pensez à lo maladie des griffes du chot en demondont une sérologie (Bartonella henselae);
- lo présence de cellules tumoroles ariente vers une métostase solide (recherche d'un primitif +++) ou une hémopathie. Dons ce cos, lo biopsie est systématique paur affirmer le diognostic;
- l'obsence d'orientation doit foire envisager une biapsie à visée diagnostique.

Il y a de très nambreuses formes clinicabialogiques de lymphame. Le lymphame falliculaire et le lymphame à grondes cellules B sont les deux farmes les plus fréquentes (2/3 de l'ensemble des lymphames). Il est important de comprendre leurs différences cliniques et bialogiques.

L'évoluotion pronostique de ces pathalogies est complexe : l'index pronostique internotianal est un moyen simple, repraductible, voloble pour la mojarité des types de lymphames (mois surtout pour les lymphomes ogressifs) et facilement utilisable ou lit du potient.

Dossier

Un hamme de 28 ons, sans antécédent particulier, est adressé aux urgences pour une dyspnée d'installation rapide, sur 3 à 4 jaurs. À l'examen le patient est polypnéique, il décrit une douleur sourde rétrosternale, ougmentée à l'inspiration profonde et au décubitus, il existe une arthopnée nette. Il est apyrétique et sa tension artérielle est à 90/70. L'électracardiogramme ne retrouve qu'un léger aplatissement des ondes T et des ondes R < 5 mm dans tautes les dérivations. Les jugulaires sont turgescentes. Il existe des adénopathies cervicales et sus-claviculaires bilotérales, supracentimétriques et indolores. L'examen abdominal retrouve une hépatomégalie sensible à la pression. La rodiographie de thorax est présentée sur la figure 1, l'échographie cardioque sur la figure 2.

Figure !

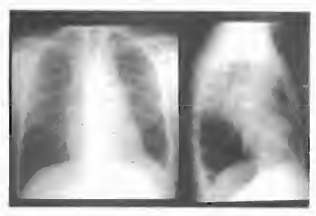


Figure 2



Les enzymes cardiaques sont normales. La créatinine est à 320 μM Le bilan hépatique retrouve une cholestase et une cytolyse. La NFS de ville est la suivante : Hémoglobine 8,9 g/dl, VGM 92 μm^3 , leucocytes 45 000/mm 3 dont 98 % de lymphocytes, 85 000 plaquettes/mm 3 .

Question 1	Quelle est l'étiologie la plus probable de la dyspnée ? Justifiez. Quels signes cliniques peuvent être recherchés pour étayer cette hypothèse ?
Question 2	Quel diagnostic le plus probable peut expliquer l'ensemble de cette présentation ? Justifiez. Commentez la figure 1.
Question 3	Quel moyen le plus rapide permet de confirmer votre hypothèse ? Quels examens demandez-vous ?
	Le réanimateur souhaite, entre autres mesures théropeutiques, utiliser des corticoïdes.
Question 4	Pensez-vous que cette attitude soit délétère? Argumentez votre réponse.
Question 5	Quel est votre traitement dans les heures qui viennent ?
	Le patient a remarqué, lorsqu'il se rase, une baisse de la sensibilité de la portie droite de son menton.
Question 6	Comment appelle-t-on ce symptôme ? À quoi correspond-il ? Qu'implique-t-il comme conséquences thérapeutiques ?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1

22 points

Quelle est l'étiologie la plus probable de la dyspnée ? Justifiez. Quels signes cliniques peuvent être recherchés pour étayer cette hypothèse ?

Tamponnade	
Clinique = dyspnée, polypnée, orthopnée. Douleur	
rétrosternale augmentée à l'inspiration profonde	
et au décubitus (péricardite). Hypotension + signes droits	
(turgescence jugulaire, hépatomégalie sensible) 4 points	
Biologie = enzymes normales, insuffisance rénale	
(rein de choc)	
ECG : T négatives et microvoltage dans toutes	
les dérivations	
• Échographie : épanchement péricardique important 3 points	
Signes pour étayer = pouls paradoxal (baisse de la TA >	
20 mmHg à l'inspiration), douleur calmée	
en se penchant en avant	

Question 2

22 points

Quel diagnostic le plus probable peut expliquer l'ensemble de cette présentation ? Justifiez. Commentez la figure 1.

LALT (lymphome lymphoblastique = réponse
acceptée)8 points
Leucémie aiguë = pancytopénie avec hyperleucocytose
limitée à une seule population et signes cliniques
d'apparition rapide, insuffisance rénale (possible
syndrome de lyse + rein de choc)
Lymphoïde = adénopathies indolores supracentimétriques.
La NFS de ville est difficilement interprétable, les blastes,
qu'ils soient lymphoïdes ou myéloïdes, sortent
en « lymphocytes » sur les automates
T = gros médiastin, tamponnade
Figure 1 : face = gros médiastin, refoulement vers
la droite de la trachée, disparition du bouton aortique,
épanchement pleural gauche probable
Figure 1 : profil = clarté trachéale préservée, la masse
est donc dans le médiastin antérosupérieur

Question 3

22 points

Quel mayen le plus rapide permet de canfirmer vatre hypathèse? Quels examens demandez-vous?

Le réanimateur sauhaite, entre autres mesures thérapeutiques, utiliser des corticaïdes.

Question 4

6 points

Pensez-vaus que cette attitude sait délétère? Argumentez vatre répanse.

	Nan	•
7	Traitement initial des LAL, avant le début de la chimiathérapie	

Question 5

20 points

Quel est vatre traitement dans les heures qui viennent?

Le patient a remarqué, lorsqu'il se rase, une baisse de la sensibilité de la partie droite de son menton.

Question 6 8 points

Comment appelle-t-on ce symptôme ? À quoi correspond-il ? Qu'implique-t-Il comme conséquences thérapeutiques ?

Signe de la houppe du menton
Atteinte du système nerveux central
Augmentation du nombre de PL avec injection
de chimiothérapie2 points
Irradiation encéphalique
 Indication à une allogreffe de cellules souches
hématopoïétiquesNC

Lo leucémie oiguë (LA) est une prolifération clanale médullaire de cellules immatures oppelées blostes.

Les LAL sont mojoritoires en pédiotrie, les LAM chez l'odulte.

Les odénopothies sont exceptionnelles dons les LAM (les gonglions sont peuplés de lymphocytes!).

Éléments orientont vers une LAL : odénopothies, otteinte testiculoire, otteinte osseuse, envohissement méningé. Blostes peroxydose négotifs.

Éléments orientont vers une LAM : CIVD (LAM3 > outres), otteinte des gencives (LAM4).

Lo clossification des LAM foit oppel à la cytologie, à la cytochimie (peroxydose), à l'immunophénotypoge, ou coryotype et oux ontécédents (troitement ontérieur por chimiothéropie ou rodiothéropie).

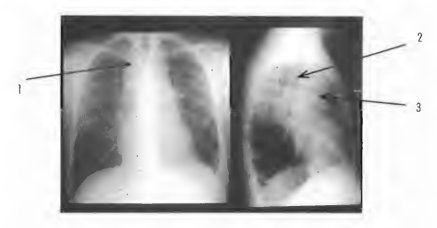
Les corticoïdes sont essentiels dons les LAL (lo corticorésistance est un critère péjorotif), inutiles dons les LAM.

Les LAL de l'odulte sont souvent Ph1 (chromosome Philodelphie) positives (incidence ougmente en fonction de l'ôge), lo noture du tronscrit bcr-obelson est différente de celle de la leucémie myéloïde chronique (190 kD contre 210 kD).

LAL Ph1+ et LAM3 ont des troitements à port (comportont respectivement du GLIVEC $^{\textcircled{\$}}$ et de l'ocide tout-trons-rétinoïque = VESANOIDE $^{\textcircled{\$}}$).

Les LA de bon pronostic sont lo LAM3 (promyélocytoire), lo LAM4 Éosinophile (ovec inversion du 16 ou t(16;16)), lo LAM ovec t(8;21), les LAL3 (Burkitt).

60 ò 70 % des LA de l'enfont guérissent sous chimiothéropie, 10 ò 20 % chez l'odulte.



- 1 = refaulement trachéal
- 2 = clarté trachéale
- 3 = masse médiastinale antérieure



4 = largeur de l'épanchement

Dossier 10

Vous voyez pour un premier traitement un jeune homme de 30 ans chez qui le diagnostic de maladie de Hodgkin a été porté sur une biopsie d'un ganglion cervical.

Il est fatigué. Il présente un prurit important, ainsi que des sueurs nocturnes.

Il arrive avec un bilan biologique.

Na+: 140 mmal/l K+: 3,9 mmol/l

Créatininémie : 90 μ mol/l

ASAT narmales ALAT normales

Bilirubine totale : 16 μ mol/l

Phosphatase alcalines et gamma GT normales

LDH à 2 fois la normale

Hb: 8,3 g/dl VGM: 76 μm3

GB: 8 000/mm³ (formule normale)

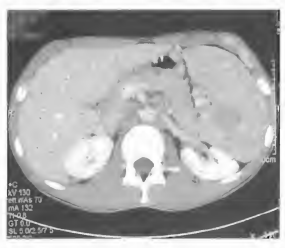
Plaqueites: 620 000/mm³ VS; 82 mm à 1 heure

La radiographie pulmonaire et des caupes de son scanner tharacoabdominal vaus sant faurnies. La biopsie astéomédullaire est normale.









Question 1	Quel est le stade Ann-Arbor de cette maladie ?
Question 2	Quels sont les éléments pronostiques apportés par l'imagerie ?
	Il vous demande l'intérêt d'un PET-SCAN.
Question 3	Que lui répondez-vous ?
Question 4	Quelles principales précautions devez-vous prendre avant de commencer son traitement ?
	Le traitement de référence fait appel à une chimiothérapie de type ABVD comportant de la Doxorubicine, de la Bléomycine, de la Vinblastine et du DÉTICÈNE®.
Question 5	Quels effets secondaires sont imputables à chacun de ces médicaments ?
Question 6	Comment pouvez-vous prévenir la survenue de vomissements ?
	Une radiothérapie est décidée après la chimiothérapie. Elle est réali- sée sur les aires ganglionnaires initialement atteintes
Question 7	Quels sont les effets secondaires que l'on peut annoncer au patient?
Question 8	Que comportera votre bilan de fin de traitement ?

GRILLE DE CORRECTION

Question 1	Quel est le stade Ann-Arbor de cette maladie ?
4 points	 Stode IV pulmonoire
Question 2	Quels sont les éléments pronostiques apportés par l'imagerie ?
10 points	 Affirme le stade IV
Question 3	Il vous demande l'intérêt d'un PET-SCAN. Que lui répondez-vous ?
10 points	Exomen scintigrophique devenu récemment de référence :
Question 4 12 points	Quelles principales précautions devez-vous prendre avant de commencer son traitement ?
	 Cryopréservotion de sperme ovont troitement

Le traitement de référence fait appel à une chimiothérapie de type ABVD comportant de la Doxorubicine, de la Bléomycine, de la Vinblastine et du DÉTICÈNE®.

Question 5 20 points

Quels effets secondaires sont imputables à chacun de ces médicaments ?

ı	
	• L'ensemble du protocole expose à :
	o alopécie complète réversible à l'arrêt du traitement 2 points
I	o troubles digestifs : nausées, vomissements
I	o toxicité hématologique : diminution des 3 lignées,
I	modérée en règle générale2 points
	Doxorubicine :
ı	o toxicité cardiaque chronique dose-dépendante 2 points
	Bléomycine :
I	o toxicité pulmonaire aiguë et chronique
I	(dose-dépendante)2 points
	o toxicité cutanée (photosensibilité, traces brunes) 2 points
I	• Vinblastine :
l	o toxicité neurologique :1 point
Ì	o neuropathie périphérique sensitive voire motrice 2 points
ľ	o neuropathie autonomique: constipation
ĺ	

Question 6

Comment pouvez-vous prévenir la survenue de vomissements ?

8 points

Prévention par anti-5HT3 (Granisetron, Ondansetron) avant chimiothérapie
Puis poursuite du traitement pendant 3 à 5 jours
Si insuffisant, on ajoute :
PRIMPERAN® ou équivalent
Corticoïdes
Voire neuroleptiques classiques (HALDOL®,
LARGACTIL®)

Une radiothérapie est décidée après la chimiothérapie. Elle est réalisée sur les aires ganglionnaires initialement atteintes.

Question 7 24 points

Quels sont les effets secondoires que l'on peut annoncer ou potient ?

Cœur:	
o augmentation du risque de cancer	
 Problème dentaire : déchaussement	

Question 8

Que comportera votre bilan de fin de troitement ?

16 points

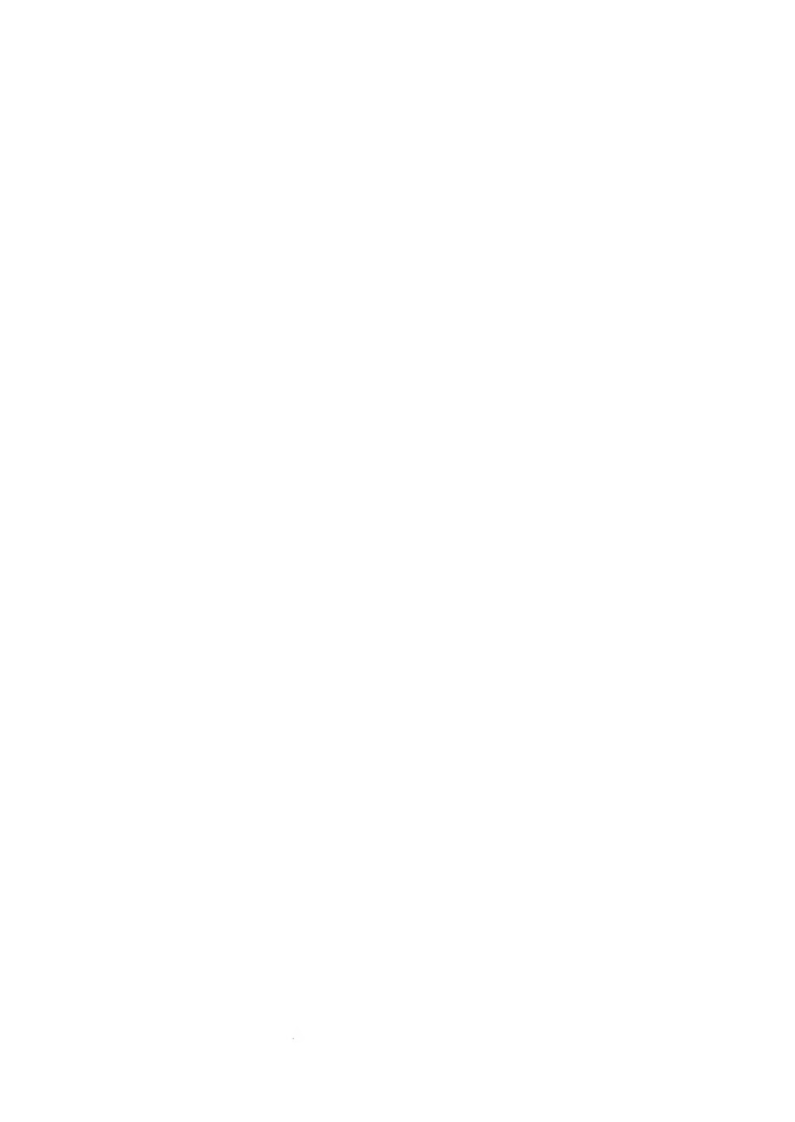
•	Bilan clinique:
	o recherche d'un syndrome tumoral ganglionnaire
	ou hépatosplénique
	o évaluation des signes généraux et du prurit2 points
	o recherche d'une complication du traitement
•	Bilan biologique
	o vérification des éléments anormaux au diagnosticNC
	o hémogramme1 point
	o VS
	o LDHl point
•	Contrôle de l'imagerie pathologique au diagnostic 2 points
	o TDM thoracique sans et avec injection
1	

Il s'agit ici d'un stade IV et non d'un stade IE car il existe une atteinte pulmonaire à distance de lo mosse médiastinole. C'est un facteur pronostique majeur. La classification d'Ann Arbor est à connaître.

Le PET-SCAN a remplacé les autres examens scintigraphiques, en particulier la scintigraphie au Gallium. Il consiste en l'injection de glucose marqué avec un dérivé isotopique du Fluor. Celui-ci s'intègre dans les cellules au métabolisme élevé, dont les tumeurs. Par contre, il ne fixe pas dans les zones cicatricielles. Cet examen est donc utile pour le bilan initial et surtout l'évaluotion des masses résiduelles en fin de troitement. Les machines les plus récentes couplent cet examen ou scanner, ce qui en fait un outil extrêmement intéressant pour l'avenir. Le problème de cet examen est sa disponibilité qui reste faible en France.

Il faut connoître les effets secondaires des principales drogues de chimiothérapie : effets secondaires communs (alopécie, digestifs...) et spécifiques, ainsi que les précautions communes ovont de prescrire une chimiothérapie. La prévention et le traitement des vomissements chimio-induits sont à connaître.

En ce qui concerne lo radiothéropie, il est important de retenir que les effets secondaires sont localisés au champ des royons (pas d'effet digestif si l'irradiation est cervicole...) et que les effets les plus sévères (risque carcinologique) sont (très) tordifs.



Une femme de 23 ans consulte pour des métrorragies et de prabables ménorragies associées. Elle est sous contraception œstroprogestative continue depuis 3 ans. L'examen extragynécologique est normal. Il n'existe aucun hématome. La patiente n'a aucun antécédent chirurgical.

Vous suspectez l'implication de la contraception.

Question 1

Que pouvez-vous proposer à cette patiente pour remplacer sa pilule ?

Après deux mois la symptomatologie reste inchangée.

Question 2

Quels examens prescrivez-vous pour éliminer une origine gynécologique, après votre examen ?

Ces examens sont normaux. La NFS est sans particularité, ainsi que l'ionogramme sanguin et le bilan hépatique. Le TP est à 82 %, le TCA à 42/32, le temps de saignement à 15 minutes.

Question 3

Quelle est votre hypothèse diagnastique ? Justifiez-la en expliquant les anomalies de l'hémostase.

Question 4

Que recherchez-vous à l'interrogatoire pour conforter votre diagnostic ? Quel(s) examen(s) demandez-vous pour affirmer votre diagnostic ?

Vatre diagnostic est confirmé.

Question 5

Quels traitements hématologiques peuvent être bénéfiques pour la patiente ? Quels conseils lui donnez-vaus ?

Un an plus tard la patiente est enceinte. Elle vaus demande si une péridurale sera possible à l'accouchement

Question 6

Quelle est votre réponse ?

GRILLE DE CORRECTION

Vous suspectez l'implication de la contraception.

Question 1 16 points

Que pouvez-vous proposer à cette patiente pour remplocer sa pilule ?

•	Pilule œstrapragestative narma-dasée biphasique 4 paints
•	Pilule œstraprogestative minidosée triphasique
•	Stérilet
•	Cantraceptian nan-médicamenteuse

Après deux mois la symptomatologie reste inchangée.

Question 2 20 points

Quels exomens prescrivez-vous pour éliminer une origine gynécologique, oprès votre exomen ?

Frattis cervicavaginaux	4 paints
Hystéroscapie	4 paints
Biapsie endamétriale	•
Dasage stéraïdes	4 paints
Dasage FSH, LH, pralactine	•
, .,,	

Ces examens sont normaux. La NFS est sans particularité, ainsi que l'ionogramme sanguin et le bilan hépatique. Le TP est à 82%, le TCA à 42/32, le temps de saignement à 15 minutes.

Question 3

26 points

Quelle est votre hypothèse diognostique ? Justifiez-lo en expliquont les onomolies de l'hémostase.

	1	
	•	Maladie de Willebrand 8 paints
	•	Femme (hémaphilie écartée)
	•	Métrarragie (critère de fréquence)
	•	Le déficit en facteur Willebrand (vWf) explique
		l'allangement du TS
	•	Le TCA est dû à la baisse du VIII, le vWf ayant
		un râle protecteur du VIII cantre sa destructian 6 paints
ı		

Question 4

10 points

Que recherchez-vous à l'interrogatoire pour conforter votre diagnostic ? Quel(s) exomen(s) demondez-vous pour affirmer votre diagnostic ?

- Antécédents familiaux (ménamétrarragies, épistaxis, saignements buccaux, accidents chirurgicaux): harizantaux et transversaux, hommes et femmes (autasamique daminant) 4 paints

Votre diagnostic est confirmé.

Question 5

22 points

Quels traitements hématologiques peuvent être bénéfiques pour la patiente ? Quels conseils lui donnez-vous ?

	Hormone antidiurétique (desmopressine)
	Facteur Willebrand avec ou sans facteur VIII
	Éviter les activités à risque de lésions. Pas d'épilation
	à la cire ou au rasoir à main
	Port d'une carte spécifiant le type de Willebrand
	Avertir l'anesthésiste avant toute intervention.
	Pas d'intervention dentaire sans avis préalable 3 points
	Conseil génétique : enquête familiale
í	

Un an plus tord la patiente est enceinte. Elle vous demande si une péridurale sera possible à l'accouchement.

Question 6

6 points

Quelle est votre réponse ?

 Pour les formes les plus fréquentes (type I = quantitatif): augmentation du VIII et du vWf au cours de la grossesse.
 Le risque hémorragique est le plus souvent nul à l'accouchement (attention au retour de couche)............... 6 points

L'hémastase primaire est étudiée par le temps de soignement. La méthode d'Ivy est la référence.

Le temps de soignement explore :

- le fibrinogène, les plaquettes, le facteur Willebrand, l'endathélium.

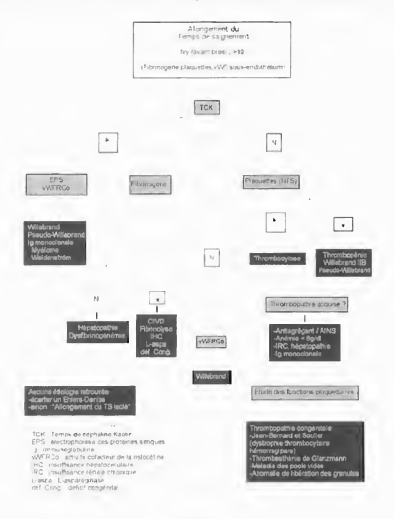
La maladie de Willebrand est le trauble de l'hémastase constitutionnel le plus fréquent, il est présent chez 1 à 3 % de la papulation. Elle est à l'arigine de plus de 30 % des ménorragies. La farme la plus fréquente du Willebrand est le type I, quantitatif; les types II sant qualitatifs et correspondent à un défaut d'affinité pour le récepteur du vWf (GplbIX). Le type IIB est dû à une augmentation d'affinité pour le GplbIX, l'agrégation plaquettaire est alors spontanée et provaque une thrombapénie. Le Type III est rare, il s'agit d'un déficit complet en vWf, la présentation clinique ressemble à celle des hémophilies majeures et en représente un diagnostic différentiel (mois avec une atteinte identique des hommes et des femmes).

Lo tronsmission du Willebrond est essentiellement autosomique dominonte, le type III est por contre récessif.

ta desmopressine active l'endathélium et permet une libération de VIII et de Willebrand, il est inutile dans le type III et est cantre-indiqué dans le IIB aù il risque d'aggraver la thrombapénie en libérant du vWf hyperaffin pour le GplbIX. Co troitement est dispanible en injectable (IV, SC, IM), en comprimés et en pulvérisations nosales.

En cos d'urgence ou d'inefficacité de la desmapressine, le traitement est le facteur Willebrand purifié (WILFACTIN®). Si le VIII est trop bos et la carrection urgente, il faut utiliser un mélonge VIII + Willebrand (WILLSTART®).

Comme toute malodie constitutionnelle une enquête familiale est fortement recommandée.



Dossier 12

	Un homme de /5 ans vous est adressé en consultation pour l'exploration d'une hypergammaglobulinémie à 23 g/l. L'examen physique est normal. En immuno-électrophorèse, il s'agit d'une immunoglobuline monoclonale IgG kappa.
Question 1	Sur quels critères pouvez-vous affirmer qu'il s'agit d'un myélome de stade I ?
Question 2	Quel est alors votre prise en charge ?
Question 3	Quelles sont les évolutions possibles ?
	Au bout de 4 ans d'évolution, il est hospitalisé en urgence pour une altération de l'état général, des vomissements, un état confus
Question 4	Dans quelle situation se trouve-t-on probablement actuellement ?
	Sur le bilan biologique, la créatininémie est élevée (250 μ mol/l).
Question 5	Comment pouvez-vous l'expliquer ?
Question 6	Quelle est votre prise en charge en urgence ?
	Vous décidez d'un traitement chimiothérapique.
Question 7	Quels sont les facteurs de bonne réponse que vous recherchez ?

Question 1

Sur quels critères pouvez-vous affirmer qu'il s'agit d'un myélome de stade 1? 16 points

Infiltration médullaire :	3 points
o par plus de 10-20 % de plasmocytes	
+/- dystrophiques	1 point
Absence de lésion osseuse	3 points
Hémoglobine > 10 g/dl	3 points
Contingent monoclonal urinaire inférieur	
à 4 g/24 heures	3 points
Tous les éléments doivent être présents	3 points

Question 2

Quel est alors votre prise en charge?

13 points

Suivi en consultation : o tous les 3 mois	point 2 points 2 points point point point point
o surveillance urinaire : protéinurie	1 point
o hémogramme	•
o calcémieo créatininémie	•
	'

Question 3

Quelles sont les évolutions possibles ?

12 points

•	Stabilisation de nombreuses années
•	Évolution vers un myélome symptomatique
•	Complication de l'1g monoclonale : maladie
	des dépôts :
	o en particulier amylose

Au bout de 4 ans d'évolution, il est hospitalisé en urgence pour une altération de l'état général, des vomissements, un état confus.

Question 4

Dans quelle situation se trouve-t-on probablement actuellement?

•	Apparition d'un myélome symptomatique 4 points
•	Avec probable hypercalcémie 4 points

Sur le bilan biologique, la créatininémie est élevée (250 μ mol/l).

Question 5

Comment pouvez-vous l'expliquer ?

15 points

	Insuffisance rénale aiguë fonctionnelle	4 points
•	Déshydratation favorisée par :	•
	o les vomissements	2 points
	o et l'hypercalcémie	2 points
•	Facteur de risque de précipitation intratubulaire	
	de chaînes légères (néphropathie tubulaire	
	myélomateuse)	3 points

Question 6

Quelle est votre prise en charge en urgence ?

29 points

Hospitalisation
Discuter les soins intensifs en fonction de l'état
de vigilance 3 points
Perfusion veineuse périphérique
Réhydratation par du sérum salé isotonique
Maintenir le pH urinaire alcalin pour diminuer le risque
de précipitation des chaînes légères avec du bicarbonate
de sodium à 1,4 % et/ou des gélules de bicarbonate
de sodium per os
Diphosphonates
o AREDIA® ou ZOMETA®1 point
o par voie veineuse en 1 perfusionNC
Discuter le début d'une corticothérapie
Surveillance clinique
o état d'hydratation, tension artérielle
o vomissements
o état neurologique
o pH urinaire1 point
Surveillance biologique
o créatininémie
o calcémie1 point

Vous décidez d'un traitement chimiothérapique.

Question 7

Quels sont les facteurs de bonne réponse que vous recherchez ?

•	Normalisation de l'état clinique
•	Diminution de l'Ig monoclonale de plus de 50 % 3 points
•	Pas de nouvel épisode d'hypercalcémie 2 points

La classification de Durie et Salmon est à connaître : il s'agit d'une classification à visée pranastique et donc fondamentale paur décider du traitement. Taut récemment, une nouvelle classification pronostique très simple basée sur le taux d'albumine et de $\beta 2$ micraglobuline est venue compléter l'évaluation pranastique de ces patients.

Paur parter le diagnostic de myélome de stade I, il faut qu'il y ait myélome (donc plasmocytose médullaire et contingent manaclanal) mais sans aucun critère de stade II au III.

Ces formes ne nécessitent pas de traitement, mais une simple surveillance, essentiellement immunochimique. Celle-ci se fait sur une simple électrophorèse (mesure de l'intégratian du pic). L'immuna-électrophorèse ne sert qu'à faire un diagnostic de manoclanalité, le dosage pondéral n'est pas assez fiable pour assurer le suivi des immunoglabulines monoclonales.

Il est taujaurs impartant de pratéger la fanction rénale de ces patients, surtaut s'ils ant un cantingent de chaînes légères libres urinaires : éviter les néphrataxiques (attention aux AINS dans les douleurs...), hydratation alcaline. Celle-ci est assurée par l'eau de Vichy ou bien la prescription de gélules de Bicarbonate de Sadium. Il faut surveiller régulièrement, y campris au damicile, le pH urinaire.

Les critères d'efficacité du traitement sant la diminution d'une immunaglabuline monoclonale entière de 50 % au de 90 % d'une chaîne légère libre urinaire, l'absence d'hypercalcémie. La narmalisatian de l'hémaglabine peut être influencée par d'autres facteurs (persistance d'une insuffisance rénole...). L'étude de la moelle n'est pas un bon élément de suivi : maladie hétérogène de la moelle... Les lésions osseuses sur les radiographies standards peuvent ne jomais se modifier ; l'absence de prise de contraste par le Gadalinium sur une IRM est un élément en faveur d'images séquellaires.

Dossier

13

Un homme de 20 ans, originaire du Cameroun, est adressé aux urgences pour une asthénie importante. Il a présenté depuis 48 heures des brûlures mictionnelles que son médecin traitant a traitées par BACTRIM®; ce jeune homme n'avoit jamais pris ce médicament auparavant. L'examen clinique est sans particularité, en dehors d'un ictère conjonctival; la rate n'est pas palpable, le patient est apyrétique. Il y a 24 heures il se sentait en pleine forme.

La NFS est la suivante : Hémoglabine 6,2 g/dl, VGM 101 μ m³, leucocytes 8 200/mm³, dont 6 000 neutrophiles et 2 000 lymphocytes, plaquettes 220 000/mm³. La créatinine est normale, ainsi que la VS et la CRP. Dans les antécédents familiaux an nate l'existence d'une anémie aiguë sévère chez son ancle maternel, suivi pour VIH, lors du début d'un traitement d'infection, dant le patient ne se souvient plus du nom

- Question 1 Quel est le mécanisme le plus probable de cette anémie ? Justifiez.
- Question 2 Quelle en est l'étiologie la plus probable, par ordre de fréquence ? Justifiez.
- Question 3 Que doit-on rechercher à l'interragataire paur étayer ce diagnastic?
- Quel examen permet de faire le diagnostic ? Quelles précautions dait-on prendre si l'examen est demandé maintenant ? Pourquoi ?
- Question 5 L'anémie s'aggrave, à 4,2 g/dl et le patient devient canfus, quelle est votre attitude thérapeutique ?
- Question 6 À distance de cet épisode, que doit-on proposer au patient (traitement, conseils) ?
- Question 7 Que se serait-il passé si le BACTRIM® avait été poursuivi ?

Question 1	Quel est le mécanisme le plus probable de cette anémie ? Justifiez.
30 points	 Anémie hémolytique aiguë
Question 2	Quelle en est l'étiologie la plus probable, par ordre de fréquence ?
14 points	Justifiez.
	Déficit en G6PD
Question 3 12 points	Que doit-on rechercher à l'interrogatoire pour étayer ce diagnos- tic ?
	Autres antécédents familiaux chez des hommes
Question 4 18 points	Quel examen permet de faire le diagnostic ? Quelles précautions doit-on prendre si l'examen est demandé maintenant ? Pourquoi ?
	 Dosage G6PD
Question 5 10 points	L'anémie s'aggrave, à 4,2 g/dl et le patient devient confus, quelle est votre attitude thérapeutique ?
	Transfusion globulaire isogroupe isorhésus (2 culots globulaires) 6 points Arrêt du BACTRIM 4 points

Question 6

12 points

À distance de cet épisode, que doit-on proposer au patient (traitement, conseils) ?

Question 7

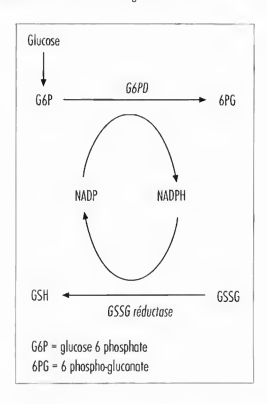
auc

Que se serait-il passé si le BACTRIM® avait été poursuivi ?

4 points

Le déficit en G6PD est l'érythro-enzymopothie la plus fréquente dans le monde, il touche entre 4 et 200 millions de persannes.

L'hémolyse est due à un défaut de chélotion des radicoux libres por monque de glutothion. La G6PD est lo seule enzyme permettant au globule rouge de synthétiser du NADPH, seule source d'ion hydrogène pour réduire et rendre octif le glutothion.



Molodie liée à l'X : elle ne touche (souf exceptions, notamment lors des morioges consanguins) que les hommes.

Les formes méditerranéennes présentent souvent une légère hémolyse chronique.

La présentation est aiguë, secondaire à la prise de médicaments, beaucoup plus souvent qu'oprès prise olimentoire, le vroi « fovisme » étant rore.

Son déclenchement oprès lo prise de BACTRIM en foit une complication de choix dans un dossier « transversal » sur le VIH.

Le troitement curatif est le retrait du troitement, et, selon la clinique, la tronsfusion glabulaire. La splénectomie est inefficace.

Le dosage narmal pendant l'hémalyse est un piège classique dont il faut se souvenir : au bien ottendre 2 à 3 mais, au bien doser en parollèle une autre enzyme du globule rouge.

Les clossiques « corps de Heinz » ne sont vus qu'avec une coloration spécifique.

Dossier 14

	Vous prenez en charge un patient de 62 ans pour la découverte d'une immunoglobuline monoclonale.
Question 1	Sur quel critère affirmez-vous le caractère manoclonal d'une immunoglobuline ?
Question 2	Vous suspectez un myélome. Comment portez-vous ce diagnostic ?
Question 3	Quel bilan initial faites-vous ?
	Vaus concluez à un myélome de stade III.
Question 4	Quel est l'isotype le plus fréquent ? Quel est l'aspect de l'électropho- rèse des protides sériques dans ce cas ?
	Il présente des douleurs dorsales basses depuis une quinzaine de jours. Il n'y o pas d'irrodiatian. Il existe à l'examen une raideur rachidienne manifeste, la polpotion des épineuses de D11 et D12 est douloureuse. On note une inefficacité des ontalgiques de palier I. Par ailleurs l'examen cordiopulmonaire est normal, l'examen abdominal est narmal, les aires ganglionnaires sont libres.
Question 5	Quel élément clinique manque à votre examen ?
Question 6	Que propasez-vous pour prendre en charge ses douleurs ?
	Il vous demande les évolutions possibles et le pronostic de son affec- tion.
Question 7	Que répondez-vous ?

Question 1

10 points

Sur quel critère affirmez-vous le caractère monoclonal d'une immunoglobuline ?

Question 2

Vous suspectez un myélome. Comment portez-vous ce diagnostic ?

17 points

Deux des trais examens sant nécessaires et suffisants : 2 paints a myélagramme :
– infiltratian par plus de 10-20 % par
des plasmacytes +/- dystraphiques1 paint
a immunafixatian:
- cantingent manaclanal sanguin au urinaire
a radiagraphie du squelette axial et des as langs
praximaux :
- lésians radialagiques typiques1 paint
– géades à l'emporte-pièce1 paint
– déminéralisatian diffuse
- fractures au tassements vertébraux

Question 3

Quel bilan initial faites-vous?

•	Hémagramme
•	Électrapharèse des pratides et immunafixation
	Calcémie
•	lanagramme sanguin
	et des as langs praximaux
	a avec cytagénétique médullaire
•	β2 micraglabulinémie

Vous concluez à un myélome de stade III.

Question 4

8 points

Quel est l'isotype le plus fréquent ? Quel est l'aspect de l'électrophorèse des protides sériques dans ce cas ?

- Pic d'allure monoclonal migrant en gammaglobulines 3 points

Il présente des douleurs dorsales basses depuis une quinzaine de jours. Il n'y a pas d'irradiation. Il existe à l'examen une raideur rachidienne manifeste, la palpation des épineuses de D11 et D12 est douloureuse. On note une inefficacité des antalgiques de palier I. Par ailleurs l'examen cardiopulmonaire est normal, l'examen abdominal est normal, les aires ganglionnaires sont libres.

Question 5

Quel élément clinique manque à votre examen ?

9 points

Question 6

Que proposez-vous pour prendre en charge ses douleurs ?

17 points

Antalgiques clossiques
o de closse II puis III
o en fonction de l'efficacité
o ces douleurs nécessitent souvent des ontolgiques majeurs NC
Corticothéropie
• Mise en route de la chimiothéropie (si elle est efficace) 1 point
• Les diphosphonates peuvent être un appoint
La rodiothérapie est plutôt utilisée si un risque médullaire
existe
Immobilisation por corset adopté ou patient

Il vous demande les évolutions possibles et le pronostic de son affection.

Question 7

Que répondez-vous ?

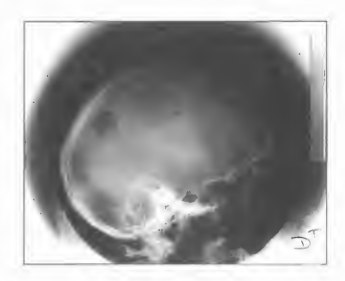
•	Évolution por périodes de rémission et d'aggravation de lo moladie
•	Suivi sur le contingent monoclonal sérique et/ou urinoire. 4 points
•	Pos de guérison possible
•	Médione de survie (à moduler en fonction des facteurs
	pronostiques): 3 ons

Dans les antalgiques, la prescription d'anti-inflammataire nan stéroïdiens (néphrotaxicité) paurroit voloir beoucaup de paints négotifs... De même, pas de kinésithérapie ou de mabilisation rachidienne chez ces patients... (risque de compression médullaire).

Pas de TDM ovec injection de produit de contraste iadé... si vous ovez un doute rachidien au médullaire, c'est l'IRM qui est l'examen de chaix.

Les types de lésians asseuses retrouvées dans le myélame sont à sovoir. La radiagraphie cidessous est un exemple de ce qui paurrait vaus être pasé : rodiographie de crâne de prafil : multiples lésians astéalytiques de taille variable, à l'emparte-pièce (c'est-à-dire sans liseré d'astéocandensatian).

Il faut cannaître les principaux ospects de l'électropharèse des protides sériques (normale, en cas de syndrame inflammatoire, avec un blac $\beta\gamma$ d'un patient cirrhotique, en cas de myélome lgG au à chaînes légères).



Une femme de 25 ans, sans antécédent particulier, sans traitement, présente la NFS suivante lors de son premier bilan de médecine du travail :

Hémoglabine 9,2 g/dl, VGM 92 μ m³, réticulocytes 250 000/mm³, plaquettes et formule leucocytaire normales.

- Question 1 Quels arguments cliniques seraient en faveur d'une hémolyse chronique ?
- Question 2 Quel dosage vous permettrait de confirmer l'hémolyse ? Dans quels cas ce dosage peut être normal en présence d'une hémolyse ? Dans quels cas ce dosage peut-il être anormal sans qu'il y ait une hémolyse ?
- Question 3 Quel examen vous orienterait vers une origine immunologique? Expliquez son principe. Quel examen vous orienterait vers une origine mécanique?

Ces examens sont normaux, ainsi que l'ensemble du frattis.

- Question 4 Par ordre de fréquence, quelle étiologie retenez-vous ? Quel examen demandez-vous pour le confirmer ?
- Question 5 À l'interrogatoire, quels éléments pourraient vous orienter vers ce diagnostic?
- Question 6 Quel est le traitement de première intention ?

Question 1

15 points

Quels arguments cliniques seraient en faveur d'une hémolyse chronique ?

	•	Bonne tolérance clinique
1	•	Ictère
	•	Splénomégalie

Question 2

20 points

Quel dosoge vous permettrait de confirmer l'hémolyse? Dons quels cas ce dosage peut être normal en présence d'une hémolyse? Dans quels cos ce dosage peut-il être onormal sons qu'il y oit une hémolyse?

- Augmentation = inflammation

Question 3

15 points

Quel examen vous orienterait vers une origine immunologique? Expliquez son principe. Quel exomen vous orienterait vers une origine méconique?

Ces exomens sont normaux, ainsi que l'ensemble du frottis. Question 4 Por ordre de fréquence, quelle étiologie retenez-vous ? Quel examen demandez-vous pour le confirmer? 25 points Hémolyse chronique non immunologique et non mécanique, donc, a priori, corpusculaire (congénitale). Frottis normal, en défaveur de la sphérocytose héréditaire, anémie normocytaire et trop bien supportée pour une thalassémie majeure, aucun ATCD rendant l'hypothèse de drépanocytose caduque. La chronicité, l'absence de traitement et surtout le sexe sont en défaveur du déficit en G6PD. Le déficit en pyruvate kinase est le déficit enzymatique érythrocytaire le plus fréquent À l'interrogatoire, quels éléments pourroient vous orienter vers ce Question 5 diagnostic? 15 points Antécédents familiaux ++, surtout dans la fratrie

Quel est le traitement de première intention ?

Question 6

Taute onémie nan microcytaire doit bénéficier d'un dasage des réticulacytes paur être interprétée. L'anémie est dite régénérative au-dessus de 150 000 réticulacytes/mm³.

Les anémies régénératives sant soit une hémalyse, sait une anémie en vaie de guérisan.

L'haptaglabine est l'examen essentiel paur établir le diagnastic d'hémalyse, en cas de dasage narmal ou élevé il faut chercher une inflommatian avant d'éliminer l'hypothèse hémalytique.

Le Coombs et le frattis sant les deux premiers exomens à demander devont une hémalyse.

Si le Coambs est négatif et qu'il n'existe pas de schizacytes sur deux prélèvements successifs, il s'agit a priari d'une hémalyse corpusculaire.

La sphéracytase héréditaire et la drépanacytase sant évaquées sur le frattis.

Une hémalyse micracytaire est une thalassémie ou une hémalyse mécanique chranique (corence mortiale por hémoturie, fréquente sur valves cordioques) jusqu'ò preuve du contraire. Le toux de réticulocytes, paur un même taux d'hémaglabine, sera plus faible dans la thalassémie (anémie de mécanisme central + périphérique).

Le déficit en G6PD est lié à l'X, il est donc exceptionnel chez la femme. Il s'agit le plus souvent d'une hémalyse aiguë secandaire à une prise médicamenteuse, éventuellement sur un fand d'anémie hémalytique chranique.

Le déficit en pyruvate kinase est l'érythro-enzymopathie la plus fréquente en Europe de l'Ouest, la deuxième (oprès le déficit en G6PD) dans le mande.

Il s'agit d'un patient de 71 ans adressé pour l'exploration d'un pic d'alure monoclonal de découverte fortuite. Il est asymptomatique. Il vous apporte le bilan suivant.

Hémogramme:

Hémoglobine: 10,5 g/dl

VGM · 101 μm³

Réticulocytes . 50 000/mm³ Leucocytes: 7 500/mm³

Polynucléaires neutrophiles: 50 % Polynucléoires éosinophiles: 5 % Polynucléaires basophiles: 0 %

Lymphocytes: 35 % Monocyles: 10 %

Plaquettes: 165 000/mm³ Présence d'hématies en rouleau

Créatininémie et biologie hépatique normales

VS: 100 mm à 1 h Fibrinogène: 3,2 g/l

TSH normale

Électrophorèse des protides sériques : hypergammaglobulinémie d'ollure monoclonale.

- Question 1 Quels résultats sant nécessaires et suffisants pour porter le diagnastic de myélome ?
- Question 2 Quels éléments vous permettent de porter le diagnastic de stade III Ś
- Question 3 Comment expliquez-vous les anomalies de l'hémogramme et du frottis sanguin?
- Question 4 Comment expliquez-vous la vitesse de sédimentation ? Question 5 Vous dosez la B2 microglobuline. Quel en est l'intérêt?

Il existe une protéinurie à 8 g par 24 h.

- Question 6 Quel examen demandez-vous pour l'explorer et commentez les résultats passibles ?
- Question 7 Quelles précautions rénales sont nécessaires ?

Question 1	Quels résultats sont nécessaires et suffisants pour porter le diagnostic
16 points	de myélome ?
	Deux des trois résultats suivants: o immunoglobuline monoclonale (entière ou chaîne légère)
Question 2 20 points	Quels éléments vous permettent de porter le diagnostic de stade
	Calcémie supérieure à 3 mmol/l
Question 3 12 points	Comment expliquez-vous les anomalies de l'hémogramme et du frottis sanguin ?
	Anémie macrocytaire arégénérative :
Question 4	Comment expliquez-vous la vitesse de sédimentation ?
8 points	Liée à l'hypergammaglobulinémie
Question 5 8 points	Vous dosez la β2 microglobuline. Quel en est l'intérêt ?
Ороння	Intérêt pronostique

Il existe une protéinurie à 8 g par 24 h.

Question 6

19 points

Quel examen demandez-vous pour l'explorer et commentez les résultats possibles ?

	•	Électrophorèse des protides urinoires	5 points
	•	Si mojorité d'olbumine :	3 points
		o rechercher amylose	2 points
		o ou moladie des dépôts de chaînes légères	2 points
	•	Si majorité de chaînes légères :	3 points
		o néphropathie tubulo-interstitielle myélomateuse	4 points
- 1			

Question 7

Quelles précautions rénales sont nécessaires ?

•	Éviction des médicaments néphrotoxiques :	ts
	o AINS	ts
	o injection d'iode	ts
•	Mointenir une bonne hydratation	ts
•	Alcoline (eou de Vichy)	ts

Le frattis sanguin a 2 intérêts dons le myélame : mantre la présence de rouleoux qui sont le signe d'hypergommaglabulinémie (mono au palyclonole) et lo recherche de plosmacytes circulonts (leucémie à plosmacytes : forme particulièrement agressive de myélame).

Retenez les causes d'augmentation de la VS sons syndrome inflammatoire (ici, fibrinogène normal) : hypergommaglobulinémie qu'elle soit mono ou polyclonale, grossesse et onémie (mais accélération moins importante), test de Coombs pasitif.

Les principaux focteurs pranastiques du myélame sont : le stode Durie et Solmon, la $\beta 2$ micraglabuline, (pour certoin en ossociotian ovec l'albumine). Lo cytogénétique est en cours d'évaluation, les facteurs principaux de mauvois pranostic sont la délétion du bras long du chromosame 13 et l'hypoplaïdie.

Il est important de typer toutes les protéinuries dans le codre du myélame. À noter que la dissociation entre la bandelette urinoire qui ne détecte que l'albumine et le dosage de pratéinurie est en faveur de la présence de chaînes légères libres. La présence d'albumine est signe d'une otteinte gloméruloire, et donc essentiellement d'une molodie des dépôts (amylaïde ou nan).

Une femme de 42 ans (55 kg pour 1 m 60) est hospitalisée en héma-Tologie pour une leucémie aigue lymphoblastique hyperleucocytaire (95 000 blastes/mm³). Après une semaine de controthérapie l'hyperleucocytose s'est aggravée, atteignant 110 000/mm³, une palychimiothérapie est débutée, associant daunorubicine, vincristine et cyclaphosphamide.

Question 1

Quel bilan minimum est nécessaire avant de prescrire cette chimiothérapie, à la recherche de contre-indications éventuelles ou d'adaptations posologiques?

Question 2

En dehors des trois drogues de chimiothérapie, quelles sont vos prescriptions (hors examens)?

Question 3

Quel est vatre suivi biologique les premiers jours de chimiothérapie?

Question 4

Si le cyclophosphamide est prescrit à fortes doses, quelles précautions doit-on prendre ? Pourquoi ?

Question 5

À quelles familles appartiennent ces 3 chimiothérapies ? Quels sont leurs principaux effets secondaires (hormis la perte de cheveux, la toxicité médullaire et les nausées)?

Par la suite, la patiente étant mise en rémission complète, une chimiothérapie est débutée, associant daunarubicine, aracytine et Lasparaginase tous les jours pendant 5 jours. Le deuxième jour vous êtes appelé en urgence par les infirmières, la patiente « ne se sentant pas bien... ». La patiente est inconsciente, apyrétique, le pouls est imprenable, la tensian est à 60/30. Une chimiothérapie est en cours. Aucune transfusion n'a eu lieu ce jour.

Question 6

Quelle est votre hypothèse diagnostique et votre attitude thérapeutique immédiate ? Quelles sont vos décisions pour la suite du traitement?

Question 1 14 points

Quel bilan minimum est nécessaire avant de prescrire cette chimiothérapie, à la recherche de contre-indications éventuelles ou d'adaptations posologiques ?

- Urée + créatininémie (pour le cyclophosphamide)........... 4 points

Question 2 20 points

En dehors des trois drogues de chimiothérapie, quelles sont vos prescriptions (hors examens) ?

- Anti-émétiques: sétron (ZOPHREN®, KYTRIL®, ANZEMET®, NAVOBAN®) 1 cp ou 1 ampoule IV/j à ougmenter si besoin +/- autre anti-émétique (PLITICAN®) si besoin.... 6 points

Question 3 8 points

Quel est votre suivi biologique les premiers jours de chimiothérapie ?

- Question 4
 12 points

Si le cyclophosphamide est prescrit à fortes doses, quelles précautions doit-on prendre ? Pourquoi ?

- Hyperhydratation, de préférence alcoline................... 4 points

Question 5 24 paints

À quelles familles appartiennent ces 3 chimiothérapies ? Quels sont leurs principaux effets secandaires (harmis la perte de cheveux, la taxicité médullaire et les nausées) ?

Dounorubicine = anthrocycline, dans lo famille
des intercalonts
Cyclaphosphomide = moutarde ozotée, dons la fomille
des olkylants 4 points
Vincristine = olcoloïde de la pervenche
Daunorubicine = insuffisance myocardique, nécrose
en cos de possoge extravasculoire
Cyclophosphamide = cystite hémorrogique 4 points
Vincristine = neuropothie périphérique, constipotion,
nécrose en cos de possoge extravasculoire

Par la suite, lo patiente étont mise en rémission complète, une chimiothérapie est débutée, associant daunorubicine, aracytine et Lasparaginase tous les jours pendant 5 jours. Le deuxième jour vous êtes appelé en urgence par les infirmières, la patiente « ne se sentant pas bien... ». La patiente est inconsciente, apyrétique, le pouls est imprenable, la tension est à 60/30. Une chimiothérapie est en cours. Aucune transfusion n'a eu lieu ce jour

Question 6 22 paints

Quelle est votre hypothèse diagnostique et votre attitude thérapeutique immédiate ? Quelles sont vos décisions paur la suite du traitement ?

Choc anaphylactique, très prabablement, par argument de fréquence, ò lo L-osporaginose	8 points
 Corticoïde: méthylprednisolone 40 mg IVD, au mieux ici, compte tenu du choc, adrénoline 0,25 à 1 mg IVD, 	
ò renouveler. Oxygène 4 ò 8 l/mn	8 paints
Contre-indication ultérieure absolue	
ò la L-osporaginase	6 points

Les chimiothéropies présentées ici sant d'utilisation caurante en hémotologie et en concérologie.

Les onthrocyclines ont le suffixe « rubicine » (daxo..., douno..., épi..., ido...), elles sant les principoux représentants des intercolants (s'intercolent entre les boses de l'ADN, empêchant la réplication). Elles ont toutes une toxicité cordiaque dose dépendante. Une évaluation de la fonction cordiaque ovant chimiothérapie est nécessoire, soit par échagraphie soit par scintigraphie. La dose cumulée maximale pour la doxorubicine est de 550 mg/m².

Le cyclophosphomide (Endoxon) est une moutorde ozotée, comme son « frère » l'ifosfomide, le chlorominophène, la caryolysine et le melphalon. Tous font partie de lo grande famille des olkylonts (olkylation des boses de l'ADN). À fortes dases (clossiquement : > 1 g/m²), le risque essentiel est lo cystite hémorragique, elle est prévenue por l'hyperhydrototian et l'uromitexon.

Lo vincristine (ONCOVIN®) est un olcaloïde de lo pervenche. Il s'ogit d'un poison du fuseou, qu'il déstabilise (ò l'inverse des toxones qui le stobilisent). So toxicité essentielle est lo neuropathie périphérique (dont lo constipotion n'est qu'un ospect).

Anthracyclines et olcaloïdes de la pervenche sont pormi les drogues les plus dongereuses en cas d'extravosation. Lo perfusion dait alors être stoppée immédiatement et un avis de chirurgie plostique doit être demondé en urgence, un risque de nécrose extensive est possible.

Les nousées et vomissements sont ossaciés à protiquement toutes les chimiothéropies. Les ontiémétiques de référence sont les inhibiteurs du récepteur 5HT3, encore oppelés sétrons. La forme orole est probablement oussi efficace que la forme IV. Une association à d'outres anti-émétiques est parfois nécessoire : PLITICAN®, PRIMPERAN®, carticaïdes...

Le syndrome de lyse est à prévenir dans les pothologies agressives à fort taux de croissonce : leucémies oiguës, lymphomes de haut grode (tout porticulièrement les Burkitt). L'hyperhydrototion est nécessaire. L'alcalinisation permet d'éviter la précipitation d'acide urique, par contre elle peut favoriser la précipitation phosphocalcique ; les bicorbonates sant donc cantre-indiqués en cos d'hyperphosphorémie (clossiquement lorsque, en mM, Co** X P \geq 4). Le FASTURTEC®, remploçont de l'uricozyme, est l'hypo-uricémiant le plus puissant, il peut cependont provoquer des réactions ollergiques et est d'un prix élevé ; il doit être réservé aux inductions de leucémies oiguës hyperleucocytoires et aux lymphomes de Burkitt.

Un homme de 65 ons vous est adressé en consultation pour une hyperlymphocytose à 35 000/mm³.

Question 1 Quels sont les points importants de votre examen clinique?

Question 2 Quel(s) examen(s) sont nécessaire(s) et suffisant(s) pour porter le diagnostic de leucémie lymphoïde chranique? Quels résultats en attendez-vous?

Le diagnostic est confirmé. Son taux d'hémoglobine est à 9,3 g/dL.

Question 3 Quelles sont les trois causes possibles de cette anémie ? Quel examen biologique réolisez-vous pour orienter le diognostic ?

Question 4 Vous réolisez une électrophorèse des protides sériques. Que pouvezvous retrouver? Quelles sont les conséquences possibles?

Deux ans oprès, il revient vous voir en consultation ovec, à l'examen, une poly-adénopathie (axillaire bilatérale, inguinale bilatérale, cervicale bilatérale) et une splénomégalie. Il est par ailleurs asymptomatique. Aucune prise médicamenteuse.

Question 5 Qu'en pensez-vous ? Que fout-il en conclure ?

Un an oprès le début du troitement, il présente une volumineuse odénopothie sus-cloviculoire gouche.

Question 6 Que suspectez-vous?

Question 7 Comment le démontrez-vous ?

Question 8 Quel est alors le pronostic ?

Question 1

Quels sont les points importants de votre examen clinique ?

23 points

	Recherche d'ontécédents personnels ou fomilioux
	o état général
	o sueurs nocturnes
	o omoigrissement
•	Exomen des oires gonglionnoires :
	o schémo doté
	o gonglions périphériques
	o splénomégolie
	o hépotomégolie1 point
•	Recherche d'un syndrome onémique
	Recherche d'une sensibilité oux infections boctériennes : 2 points
	o en porticulier ORL et pulmonoire

Question 2 18 points

Quel(s) examen(s) sont nécessaire(s) et suffisant(s) pour porter le diagnostic de leucémie lymphoïde chronique? Quels résultats en attendez-vous?

•	Exomen du frottis songuin :
	o hyperlymphocytose
	o foite de petits lymphocytes motures
•	Immunophénotypoge lymphocytoire songuin:
	o mise en évidence d'une population lymphoïde
	monoclonole B
	o score phénotypique permettont le diognostic1 point
	o CD 19+
	o CD 5+
	o CD 23+1 point
	o en ossociotion ovec d'outres morqueursNC

Question 3 12 points

Le diagnostic est confirmé. Son laux d'hémoglobine est à 9,3 g/dL. Quelles sont les trois causes possibles de cette anémie ? Quel examen biologique réalisez-vous pour orienter le diagnostic ?

Anémie por insuffisonce médulloire	points
Anémie hémolytique outo-immune	points
Érythroblostopénie	points
Dosoge des réticulocytes	points

Question 4 Vaus réalisez une électrapharèse des protides sériques. Que pauvezvous retrouver ? Quelles sont les conséquences passibles ? 11 points • Il existe parfois une immunoglobuline monoclonale Indication oux immunoglabulines polyvalentes o si hypogommoglobulinémie et infections Deux ans après, il revient vous voir en consultation avec, à l'examen, une poly-adénopathie (axillaire bilatérale, inguinale bilatérale, cervicale bilatérale) et une splénomégalie. Il est par ailleurs asymptomatique. Aucune prise médicamenteuse. Question 5 Qu'en pensez-vous ? Que faut-il en conclure ? 10 paints Question 6 Que suspectez-vous? 8 paints Question 7 Camment le démantrez-vaus ? 10 paints

- Question 8

Quel est alors le pronastic ?

•	Pronostic très péjorotif5	points
•	Lymphome souvent chimiorésistont	points

Le diagnostic de leucémie lymphoïde chronique ne nécessite pas d'exploration médullaire : l'association frottis sanguin-immunaphénatype des lymphacytes circulonts suffit.

L'immunaphénatype des lymphocytes circulants détermine la présence ou nan de marqueurs essentiellement membranoires dant l'association permet le diagnastic. Paur la LLC, il suffit de 5 marqueurs. Parmi ceux-ci l'expression du CD5 (marqueur T aberrant) et du CD23 sant les principaux.

Les stades selon Binet sant à cannaître : il s'ogit d'un des meilleurs mayen pour déterminer le pranastic des patients. Parmi les autres focteurs pranastiques, an retrouve le temps de daublement des lymphacytes, certaines anamalies cytagénétiques et géniques (gènes des immunoglobulines) ainsi que certains morqueurs membronoires.

Les camplications infectieuses des LLC non traitées sont essentiellement celle des hypogommaglabulinémies (camme pour le myélome) : infections bactériennes à germes encapsulés comme le pneumacaque. Par cantre, la généralisation du traitement par le Fludarobine, puissant immunasuppresseur T, a modifié le spectre des infections des patients traités : infections virales (herpes, VZV), pneumacystase... Lorsqu'ils reçaivent ce traitement, ils reçaivent oussi une praphylaxie anti-HSV/VZV (ZELITREX®) et antipneumacyste (BACTRIM®).

Burel A < 3 a = 200 B) 3 a = 20 C: plepult: <100 000 Wb (1918

Un homme de 65 ans, sans antécédent particulier, non fumeur, sons traitement, consulte son généraliste pour un bilan annuel. La NFS retrouve les résultats suivants :

Leucocytes 10 500 (8 200 neutrophiles, 1 800 lymphocytes), hémoglobine 8,2 g/dl, hématocrite 35 %, érythrocytes 5 000 000/mm³, plaquettes 490 000/mm³.

Question 1

Décrivez la numération, donnez le VGM en précisant comment vaus le calculez.

Le fer sérique est à 2 μ M, la ferritine à 200 μ g/l (normales · 20-250

Question 2

Pauvez-vaus établir le mécanisme de l'anémie ? Justifiez.

Question 3

Quel est le meilleur examen qui vous permettrait de trancher ? Si celui-ci n'est pas disponible, quels examens bialagiques pouvez-vaus demander paur vaus aider?

On retient le diagnastic de carence martiale sur cancer du côlan.

Question 4

Rédigez votre ardannance de traitement martial. Quels en sant les principaux effets secondaires?

Question 5

Quel est l'avantage de la prise pendant les repas ? Quel est l'avantage de la prise en dehors des repas?

Question 6

Sur quels éléments biologiques surveillez-vous l'efficacité de votre traitement (cancer mis à part), sans préciser le rythme ? Sur quel(s) élément(s) décidez-vous de l'interrompre ?

Question 1

27 points

Décrivez la numération, donnez le VGM en précisant comment vous le calculez.

- Anémie microcytaire, hypochrome5 + 2 paints
- Thrombacytase...... 5 paints
- VGM = Hte/GR = 70 μm³......5 + 5 paints

Le fer sérique est à 2 μ M, la ferritine à 200 μ g/l (normales : 20-250).

Question 2

Pouvez-vous établir le mécanisme de l'anémie ? Justifiez.

14 points

Question 3

14 points

Quel est le meilleur examen qui vous permettrait de trancher? Si celui-ci n'est pas disponible, quels examens biologiques pouvez-vous demander pour vous aider?

Question 4 25 points

On retient le diagnostic de carence martiale sur cancer du côlon. Rédigez votre ordonnance de traitement martial. Quels en sont les principaux effets secondaires ?

Nom prénom du patient, date	points
Nom du praduit	paints
• 200 mg/j soit 2 cp de FERROGRAD®, au mains 3 cp	
paur les autres malécules. Pas de vaie parentérale	
en première intentian5	paints
À prendre en 2 ou 3 fais	points
Traitement d'au mains 2 mais (au un mois	
renauvelable)5	points
Signature + tampan	points

Question 5

10 points

Quel est l'avantage de la prise pendant les repas ? Quel est l'avantage de la prise en dehors des repas ?

•	Mieux supporté sur le plan digestif
•	Mieux absorbé

Question 6

10 points

Sur quels éléments biologiques surveillez-vous l'efficacité de votre traitement (cancer mis à part), sans préciser le rythme ? Sur quel(s) élément(s) décidez-vous de l'interrompre ?

- NFS, ferritinémie + marqueurs inflammatoires...... 5 points
- Normalisation de la ferritine (estimation difficile en cas de persistance du syndrome inflammatoire).......... 5 points

La carence martiale est la première cause mandiale d'anémie.

Toute anémie microcytaire est une carence martiale jusqu'à preuve du cantraire.

L'intérêt des réticulocytes est très limité, les seules anémies régénératives microcytaires étant la thalassémie (régénération modérée au regard de l'importance de l'anémie, enfant +++) et les anémies microcytaire saus traitement (normalisation de l'anémie avant le VGM).

Une ferritine basse affirme la carence martiale; une ferritine normale ou haute ne doit être interprétée qu'avec un bilan inflammatoire.

Seul le récepteur soluble de la transferrine n'est pas influencé par le syndrome inflammatoire, le coefficient de saturation peut parfais diminuer dans les inflammations.

Carence martiale + syndrome inflammatoire = cancer digestif (ou gynécalagique) jusqu'à preuve du contraire.

Les effets secondaires du traitement doivent être présentés au patient : intolérance digestive (dauleurs, constipation, diarrhée) et selles noires.

Dossier 20

Un homme de 65 ans consulte avec les hémogrammes suivonts :

Dole	Mars 2004	Janvier 2001 confirmé en janvier 2002
GR	2 430 000/mm ³	4 500 000/mm ³
Hb	12,1 g/dl	13,6 g/dl
Hì	24,5 %	41 %
VGM	96 μ ³	91 µ3
CCMH 33 %	33 %	
Leucocytes Polynucléaires neutrophiles Polynucléaires éosinophiles Polynucléaires basophiles Lymphocytes Monocytes	12 000/mm ³ 5 000/mm ³ 0/mm ³ 0/mm ³ 6 500/mm ³	11 500/mm ³ 5 000/mm ³ 0/mm ³ 6 000/mm ³ 500/mm ³
Ploquettes	263 000/mm ³	212 000/mm ³

À l'exomen physique, vous ne retrouvez que des odénopathies centimétriques axillaires et une pointe de rate en fin d'expiration. Il est apyrétique.

Question 1	Quelles sont les anomalies de l'hémogramme récent ?
Cocalion 1	goelles sour les anomaties de l'hemogramme recent à

Question 2 Quel est le diagnostic le plus probable que vous pouvez porter ?

Question 3 Quels sont les principaux diagnostics différentiels?

Question 4 Quels examens sont nécessaires pour prouver votre diagnostic ?

Votre diognostic est confirmé.

Question 5 Quel est le stade de sa malodie ?

Après lui ovoir annoncé le diagnostic, il vous demonde quelles sont les principoles complications de cette malodie.

Question 6 Que lui répondez-vous ?

De même, il vous demande des indications quant au pronostic.

Question 7 Que lui répondez-vous ?

Question 8 Détaillez votre suivi.

Question 1	Quelles sont les anomalies de l'hémogramme récent ?
16 points	Anémie :
	o normochrome
	o normocytaire
	· ·
	Hyperleucocytose
Question 2	Quel est le diagnostic le plus probable que vous pouvez porter ?
15 points	
	Leucémie lymphoïde chronique
	Âge supérieur ò 60 ons
	Hyperlymphocytose 4 points
	Chronique
Question 3	Quels sont les principaux diagnostics différentiels ?
6 points	
о рошо	Ils sont rores
	Principalement outre hémopathie lymphoïde
	ovec un passoge leucémique3 points
	Over the passage recentique
Question 4	Quels examens sont nécessaires pour prouver votre diagnostic ?
10 points	
•	Frottis sanguin
	Immunophénotypage des lymphocytes songuins
	minoriophenotypage des tymphocytes songonis
	Votre diagnostic est confirmé.
Question 5	Quel est le stade de sa maladie ?
8 points	
о роши	Il s'ogit d'une LLC de stode A de Binet
	Après lui ovoir onnoncé le diagnostic, il vous demande quelles sont
	les principoles complications de cette maladie.
Question 6	Que lui répondez-vous ?
15 points	
	Complications infectieuses
	Insuffisonce médulloire
	Complications outo-immunes
	Tronsformation en lymphome de hout grode
	Risque augmenté de tumeur solide

De même, il vous demande des indications quant au pronostic.

Question 7

Que lui répondez-vous ?

8 points

•	Médiane de survie classiquement non modifiée
	par rapport à la population du même âge non-malade 3 points
•	Pronostic excellent
•	La moitié des patients évolue vers un stade B ou C NC

Question 8

Détaillez votre suivi.

3 points
3 points
3 points
2 points
2 points
2 points
3 points
2 points
2 points

Dassier sans difficulté.

Il est taujours difficile d'annoncer oux patients qu'ils ont une forme de leucémie mais qui ne nécessite aucun traitement. Il faut bien leur expliquer qu'il s'agit d'une pothalogie fréquente, que le mat leucémie ne désigne que des « glabules blancs dans le sang » (= leu-cémie), qu'il s'agit d'une maladie chranique.

Une femme de 65 ans, sans antécédent particulier, consulte pour des troubles de la marche. L'examen retrouve une faiblesse musculaire, des poresthésies des extrémités ; lo sensibilité profonde semble perturbée, les réflexes sont diminués et le cutané plantaire est en extension bilatérole. L'ionogramme sanguin et le bilan hépatique sont normoux ; la patiente n'est pas olcoolique. La NFS donne les résultats suivants:

Leucocytes 3 300 (1 500 neutrophiles, 1 200 lymphocytes), hémoglobine 7,5 g/dl, hématocrite 44 %, érythrocytes 4 000 000/mm³, plaquettes 130 000/mm³, réticulocytes 1 %.

Question 1 Décrivez la NFS.

- Question 2 Quel est le diagnostic le plus probable ? Justifiez votre réponse.
- Question 3 En dehors du contrôle de la NFS, quel est le premier examen à demander? Quel résultat vous attendez-vous à obtenir?
- Question 4 Quels examens demandez-vous en première intention pour confirmer votre diagnostic?

Malgré vos directives, le patient est transfusé, avant ses prélèvements (questions 3 et 4).

Question 5 Cela modifie-t-il les résultats ? Si c'est le cas, quel(s) examen(s) est (sont) susceptibles de vous aider?

Votre diagnostic est confirmé et la patiente est traitée. Après 5 ans, la NFS montre une anémie à 7,5 g/dl, VGM 68 %, leucocytes normaux, plaquettes à 475 000/mm³.

Question 6 Dans le contexte, quelle hypothèse doit être évoquée ?

Question 1	Décrivez la NFS.
15 paints	
	 Pancytopénie : neutropénie + thrombopénie modérées, anémie
Question 2 25 points	Quel est le diagnostic le plus prabable ? Justifiez votre réponse.
20 poins	 Anémie de Biermer (= anémie pernicieuse)
Question 3 15 points	En dehors du contrôle de la NFS, quel est le premier examen à demander ? Quel résultat vous attendez-vaus à obtenir ?
	Myélagramme
Question 4 15 points	Quels examens demandez-vaus en première intentian paur canfirmer votre diagnostic?
	Carence = B12 + falates

Malgré vos directives, le patient est transfusé, avant ses prélèvements (questions 3 et 4).

Question 5

20 points

Cela modifie-t-il les résultats ? Si c'est le cas, quel(s) examen(s) est (sont) susceptibles de vous aider ?

•	Disparition de la mégaloblastose médullaire	
	en quelques heures	5 points
•	Normalisation des folates et B12	5 points
•	Peut fausser les résultats d'anticorps. Si anti-FI positif :	
	diagnostic de Biermer quasi-certain	5 points
•	Marqueurs à normalisation retardée : homocystéine	
	(augmentée) ou acide méthylmalonique (augmenté) :	
	en faveur de la carence en B12 ou en folates	5 points

Votre diagnostic est confirmé et la patiente est troitée. Après 5 ans, la NFS montre une anémie à 7,5 g/dl, VGM 68 %, leucocytes normaux, plaquettes à 475 000/mm³.

Question 6

10 points

Dans le contexte, quelle hypothèse doit être évoquée ?

Les anémies macracytaires daivent être interprétées en fanction du taux de réticulacytes.

Taute anémie macracytoire arégénérative dait bénéficier d'un myélogramme (sauf étialagies évidentes comme l'hypathyraïdie, le myélame ou le Waldenström de part leur parapratéine, cas où le VGM est $< 110~\mu m^3$). Le myélagramme a l'avantage de la simplicité, de la rapidité de répanse sur les dosages, il élimine une hémopathie (surtaut myéladysplasies et leucémies aiguës) et affirme le diagnastic de carence en B12, falates ou enzymes du cycle des falates/cabalamines, par san aspect de mégalablastase.

La carence en folates ne danne pas de traubles neuralogiques.

La carence prafande en falațes peut pravaquer une diminutian du taux de B12, sans carence réelle.

La maladie de Biermer représente 90 % des cas de carences en B12 avec anémie mégalablastique.

Les traubles neurologiques peuvent être irréversibles.

Le test de Schilling et les prélèvements gastriques avec dasage du FI sant quasiment abandannés, d'autant que les réactifs ne sant plus dispanibles.

Les anti-FI sant très spécifiques (prache de 100 %) mais peu sensibles (50-70 %). Les anticellules pariétales, la gastrine et la pentagastrine I sant très sensibles mais peu spécifiques.

Le traitement cansiste en 1 000 μ g de B12 en IM/mais, à vie (certains prapasent 1 000 μ g/į per as).

Le risque de cancer gastrique est classique mais rare. Les tumeurs carcinoïdes sant plus fréquentes que les adénacarcinames.

Les traubles auta-immuns associés sant fréquents, natamment thyraïdiens.

Vous voyez en consultation une jeune fille de 16 ans. Depuis 48 heures, elle présente sur tout le corps des taches rouges qui vous évoquent un purpura. Elle n'a pas d'antécédent. Elle est apyrétique et son état général est bon.

Question 1

Quels éléments sémiologiques vous évoqueraient un purpura vasculaire?

L'hémogramme retrouve :

leucocytes: 7 000/mm³

Polynucléaires neutrophiles: 40 % Polynucléaires éosinophiles : 2 % Polynucléaires basophiles: 0 %

lymphocytes: 50 % Monocytes: 8 %

Hémoglobine: 13,2 g/dl Plaquettes: 4 000/mm³

Question 2

Comment complétez-vous votre examen clinique ?

Question 3

Quel(s) est(sont) le(s) examen(s) complémentaire(s) nécessaire(s) en

urgence?

Question 4

Quel est le diagnostic le plus probable ?

Celui-ci est confirmé.

Question 5

Complétez votre bilan biologique.

La patiente est traitée par des corticoïdes.

Question 6

Quelles sont les évolutions possibles ?

Elle doit bénéficier finalement d'une splénectomie.

Question 7

Quelles sont les principales complications immédiates de ce geste ?

Question 8

Quelles sont les principales complications à long terme et comment

le prévenez-vous?

Question 9

Comment pouvez-vous vous assurer à distance que le chirurgien n'a pos laissé en place de rote accessoire?

Question 1

8 points

Quels éléments sémiologiques vous évoqueraient un purpura vasculaire ?

	Infiltré Prédominont oux membres inférieurs	. 2 points
•	DéclivesPorfois nécrotique	. 2 points

Question 2

Comment complétez-vous votre examen clinique ?

30 points

•	Toléronce : évoluation du syndrome hémorrogique :
	o ophtolmologique :
	– amputation du chomp visuel
	- boisse de l'ocuité visuelle
	o ORL:
	- bulles buccoles
	- gingivorrogies1 point
	- épistoxis1 point
	o neurologique:
	- syndrome méningé
	- como
	- signe de locolisation
	o cutoné :
	– purpura ò qualifier et quontifier
•	Recherche d'une étiologie :
	o signes généroux
}	o en faveur d'une malodie auto-immune :
	- orthrolgies 1 point
	- phénomène de Roynoud 1 point
1	- éruption lupique
	o focteur de risque VIH et VHC :
	- ontécédent de tronsfusion,
	- de toxicomonie
	o prise médicomenteuse
	o syndrome tumorol :
	- splénomégalie
	- odénopothies
	- hépotomégolieNC
	o en foveur d'une virose :
	- fièvre
	- signes respirotoiresNC
	- ongineNC
	- éruption récenteNC
	- syndrome grippol
	o antécédent de tronsfusion ploquettoire récenteNC
-	

Question 3 Quel(s) est(sont) le(s) examen(s) complémentaire(s) nécessaire(s) en urgence? 13 points ò la recherche d'une coagulopathie de consommation...... 1 point o TP......1 point o DDimères......1 point o en faveur du caractère périphérique de lo thrombopénieNC Question 4 Quel est le diagnostic le plus probable ? 4 points · Purpuro thrombopénique immunologique idiopothique..... 4 points Celui-ci est confirmé. Question 5 Complétez votre bilan biologique. 9 points Sérologies viroles : Bilon auto-immun: o test de Coombs érythrocytaire......1 point Groupage ABO et Rh et phénotypage érythrocytoire....... 1 point Recherche d'agglutinines irrégulières 1 point

La patiente est traitée par des corticoïdes.

Question 6

Quelles sont les évolutions possibles ?

4 points

•	Évaluation après 3 semaines de traitement
•	Corticosensibilité:
	o si normalisation des plaquettesNC
•	Avec risque de corticodépendance à lo décroissance 1 point
•	Corticorésistonce

Elle dont bénéficier finolement d'une splénectomie.

Question 7

Quelles sont les principoles complications immédiates de ce geste ?

8 points

Complication opératoire :
o plaie colique (angle gauche)
o plaie pancréatique1 point
Complication post-opératoire :
o essentiellement thrombo-embolique
Complications anesthésiques
Collection de la loge de splénectomie :
o hématome1 point
o infection (abcès à pyogène)1 point
• Thrombocytose

Question 8

19 points

Quelles sont les principales complications à long terme et comment le prévenez-vous ?

Accident infectieux à germe encapsulé :
Prévention :
o vaccination antipneumococcique:2 points
- avant la splénectomie 1 point
- aussi anti-hemophilus
- avec rappel tous les 5 ans 1 point
- à vie
o antibioprophylaxie :
- pénicilline V (ORACILLINE®)
- macrolides si allergieNC
- pendant 2 ans
o éducation du patient :
- port d'un certificatNC
- hospitalisation en urgence si fièvre élevéeNC
- dès suspicion, traitement par céphalosporine
de 3° générationNC
35.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.5.

Question 9. 5 points

Comment pouvez-vous vous assurer à distance que le chirurgien n'a pas laissé en place de rate accessoire ?

Lo différence purpuro vosculaire/non vasculoire doit être parfoitement connue. Il est possible que vous ayez une photographie à commenter.

La gravité d'un purpuro s'évalue sur 3 points : la présence d'un syndrome infectieux (purpura fulminans), le coractère rapidement extensif, l'atteinte muqueuse et neurologique.

Même si les thrombopénies périphériques sont classiques dans le cadre de certaines malodies auto-immunes, les formes idiopothiques sont les plus fréquentes. Il n'est pas indiqué de rechercher des anticorps ontiploquettes, quelle que soit la technique utilisée : ce sont des recherches qui souffrent du monque de sensibilité et spécificité et qui n'ont aucun impoct sur l'attitude thérapeutique.

Le myélogromme doit par contre être systémotique : recherche de cellules onormoles, recherche de mégocaryocytes.

La splénectomie est le geste curateur de la plupart des thrombopénies chroniques (au moins 6 mois d'évolution) outo-immunes. Il fout connaître les complications immédiates (opératoires, plaquettes) et à distonce (risque infectieux +++) et les moyens de prévention.

Le vaccin antipneumococcique protège de la majorité des sérotypes des pneumocoques (plus des 2/3) et n'o pas de contre-indication : il doit être réalisé tous les 5 ons, à vie.

L'antibioprophylaxie foit oppel à l'ORACILLINE® pendant 2 ans à lo dose de 1MU x 2/jour (AMM). Il faut cependant garder à l'esprit que le risque existe oussi au-delà de 2 ons.

Une femme de 65 ons, oyant pour seul ontécédent une hypertension artérielle bien équilibrée sous anticalcique, se présente aux urgences pour un syndrome hémorragique. Depuis 3 à quatre jours elle présente de multiples épistaxis ainsi que des hémotomes diffus. Elle est apyrétique, sa tension est normale. À l'interragatoire elle dit avoir des selles noires depuis 48 heures.

Question 1 Quel bilan biologique demondez-vous?

Le bilan d'hémostase est le suivant : Fibrinogène 3,2 g/l, TP 85 %, TCA 65 pour un témoin à 32.

Question 2 Quels facteurs de la coagulation peuvent être impliqués chez cette patiente?

L'activité coogulante du VIII est à 5 %.

Question 3 Quel est votre diagnostic ? Justifiez-le. Comment le prouvez-vous ?

- Question 4 Que recherchez-vous à l'examen clinique pour orienter le bilan étiologique ? Quels examens demandez-vous pour en retrouver l'étiologie?
- Question 5 Quels types de facteurs de la coagulation pourraient être donnés pour arrêter le syndrome hémorragique rapidement ? Justifiez.
- Question 6 Quel traitement de fond proposez-vous?

Question 1

Quel bilan biologique demandez-vous? Justifiez votre choix.

26 points

NFS : thrombopénie ? répercussions sur le taux d'hémoglobine ?	points
de la coagulation ?	
Électrophorèse des protides : pic monoclonal orientant vers un Waldenström ?	
Groupe rhésus, (2 déterminations), RAI : si besoins	
transfusionnels	points

Le bilan d'hémostose est le suivant : Fibrinogène 3,2 g/l, TP 85 %, TCA 65 pour un témoin à 32.

Question 2

12 points

Quels facteurs de la coogulation peuvent être impliqués chez cette patiente ?

	VIII
•	IX
•	XI

L'octivité coagulante du VIII est à 5 %.

Question 3

Quel est votre diagnostic ? Justifiez-le. Comment le prouvez-vous ?

22 points

• Ant	icorps anti-VIII 8 po	ints
• For	me acquise = l'hémophilie est éliminée sur les critères	
suiv	rants : femme et âgée	ints
• Mé	lange plasma du malade + plasma témoin ne corrige	
pas	le TCA 8 po	ints

Question 4

20 points

Que recherchez-vous à l'examen clinique pour orienter le bilan étiologique ? Quels examens demandez-vous pour en retrouver l'étiologie ?

- Adénopathies...... 4 points

Question 5

8 points

Quels types de facteurs de la coagulation pourraient être donnés pour arrêter le syndrome hémorragique rapidement ? Justifiez.

- VII (de préférence activé) : agit en aval du VIII................ 4 points

Question 6

12 points

Quel traitement de fond proposez-vous ?

Les syndrames hémarragiques sant dus sait à des anamalies de l'hémastase primaire (plaquettes, Willebrand, fibrinagène), sait de la caagulatian.

Certaines situatians pathalagiques peuvent favariser les saignements, sans déficit de facteur de l'hémastase : anémie prafande (interactions des plaquettes avec les glabules rauges modifiées), polyglabulie, Waldensträm...

Taute anamalie d'un facteur de la caagulation peut être sait quantitative, sait qualitative, d'aù la nécessité d'assacier dasage de l'antigène et dasage de l'activité, larsqu'an étudie un facteur.

En cas de déficit canstitutiannel, le cas clinique signalera prabablement des cas familiaux.

Paur rappel, l'hémaphilie (déficit en VIII au IX) est liée à l'X, elle ne tauche danc pas (sauf cas exceptiannels) les femmes. Le diagnostic se fait dans la petite enfance dans la farme sévère.

Le TP étudie les facteurs I, II, V, VII, X.

Le TCA explare les facteurs I, II, V, VIII, IX, X, XI, XII, prékallicréine (PK) et kininagène de haut paids maléculaire (KHM).

Les déficits en XII, PK et KHM ne pravaquent pas de saignement.

Le XIII (qui stabilise la fibrine), n'est pas explaré par les tests habituels. San déficit est exceptiannel.

Les déficits acquis sant essentiellement dus à des cansammatians (CIVD), un déficit de praductian (insuffisance hépatique) au à la présence d'anticarps.

Les anticarps anti-VIII sant les anticorps antifacteurs de la caagulation les plus fréquents. Ils apparaissent généralement chez la persanne âgée, sans différence de sexe. Le syndrame hémarragique est généralement sévère, saurce d'une martalité élevée (10 à 20 %). Le traitement actuel de l'hémarragie est le VII activé de synthèse (NOVOSEVEN®), le traitement de fand fait appel aux carticaïdes +/- cyclaphasphamide. Les étialagies les plus fréquentes sant les maladies auta-immunes, les lymphames et le past-partum.

Dossier 24

Vous recevez pour un 2^e avis une patiente de 70 ans pour thrombopénie chiorique.

L'historique des hémogrammes retrouve

En 08/01 . plaquettes 100 000/mm³

En 06/02 . plaquettes 80 000/mm³

En 06/03 : ploqueties 60 000/mm³

En 01/04 . plaquettes 40 000/mm³

En 03/04 . plaquettes 20 000/mm³

En 08/01 : le myélogramme était normal.

Son hémogramme actue retrouve :

Leucocytes: 4 800/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 2 500/mm³

Polynucléaires éosinophiles : $0/\text{mm}^3$

Polynucléoires basophiles: 0/mm³

lymphocytes: 2 000/mm³

Monocytes: 300/mm³

Hémoglobine 13,2 g/dL

VGM 105 μm³

Réliculocytes : $35\,000/\text{mm}^3$

Plaquelles : $20\ 000/\text{mm}^3$

VS à 2 mm à 1 heure

Le myélogramme actuel retrouve des signes de dysplasie sur les lignées érythroïdes et mégacaryocytaires Elle prend du MOPRAL® depuis 1 an pour un reflux gastro-æsophagien. Dans la notice, elle a vu qu'une toxicité et une diminution des globules du sang étoient possibles.

Question T	Que lui répondez-vous ?
Question 2	Quels éléments vont à l'encontre actuellement du diagnostic de thrombopénie périphérique immunologique ?
Question 3	Quel est l'examen qui permet d'affirmer l'origine centrale d'une thrombopénie ?
Question 4	À l'examen physique, où recherchez-vous un syndrome hémorragi- que ?

Une origine centrale est confirmée.

Question 5

Quel troitement pouvez-vous proposer pour foire remonter son chiffre de plaquettes ?

Inquiète, elle vous demande les précautions à ovoir dons so vie quotidienne.

Question 6

Que répondez-vous ?

Question 7

Quelle sera votre surveillonce ?

Elle prend du MOPRAL[®] depuis 1 an pour un reflux gastro-æsophagien. Dans la notice, elle a vu qu'une toxicité et une diminution des globules du sang étaient possibles.

Question 1

Que lui répondez-vous?

11 points

•	Ce n'est pas une thrombopénie por toxicité du MOPRAL®	2 nainte
	Cor lo thrombopénie existoit ovant	
1	·	•
	Et pas d'aggrovation nette après so prise	2 points
•	La diminution des plaquettes étant presque linéoire	0 11
	dons le temps	2 points

Question 2 16 points

Quels éléments vont à l'encontre actuellement du diagnostic de thrombopénie périphérique immunologique ?

	Âge	
	o macrocytose	
•	Dysplosie ou myélogramme	

Question 3

Quel est l'examen qui permet d'affirmer l'origine centrale d'une thrombopénie ?

Durée	isotopiquee de vie des plaquettesre une durée de vie normole en cas	
de th	rombopénie centrole	· ·

Question 4 25 points

À l'examen physique, où recherchez-vous un syndrome hémorragique ?

Cutané :	. 4 points
o purpuro pétéchiol	. 3 points
o ecchymoses	. 3 points
Muqueux :	. 4 points
o bulles hémorrogiques buccales	. 3 points
o gingivorrogies	. 3 points
o épistoxis	. 3 points
Soignement gynécologique	. 2 points

Une origine centrale est confirmée.

Question 5

6 points

Quel traitement pouvez-vous proposer pour faire remonter son chiffre de plaquettes ?

Inquiète, elle vous demande les précautions à avoir dans sa vie quotidienne.

Question 6

Que répondez-vous ?

20 points

ı	
	Éviter les situations à risque de saignement :
	o sport de contact
	a risque de caupure ou éraflures2 points
	o par exemple mettre des gants si jardinage
	Pas d'injection intramusculaire
	Précaution si geste chirurgical :
	o ou dentaire
	Pas d'anticoagulant
	a ou anti-agrégant plaquettaires2 points
	Pas d'anti-inflammatoires non stéroïdiens
-1	

Question 7

Quelle sera votre surveillance?

11 points

	En consultation taus les mois au début
•	Recherche d'un syndrome hémarragique
•	Numération plaquettaire toutes les semaines au début : 2 points
	o pour juger de la cinétique
•	Puis rythme à adapter selon la clinique et les chiffres
	plaquettaires

Il s'agit d'un dassier atypique. Le prablème de l'imputabilité d'un médicament dans les anomalies d'hémogramme est fréquent en consultatian. En protique, sauf les cas d'agranulocytose et de thrambapénie à l'héparine, le tableau est rarement sévère et il est sauvent difficile d'affirmer cette imputabilité. La démarche diagnostique ne dait danc pas être différente de celle habituelle devant l'anamalie dannée.

Seule l'étude isatopique permet d'offirmer le coroctère périphérique d'une thrambopénie. Il existe en effet des maelles riches en mégacaryacytes d'aspect narmaux au sub-narmaux, qui sant en fait des dysmégacaryapoïèses. Il s'agit cependant d'un examen dant l'indication est partée par le spécialiste hématologue.

Les précautions à prendre chez taut potient thrambapénique sant à cannaître parfoitement.

Un homme de 42 ans, doit être traité par allogreffe de moelle osseuse pour une leucémie aiguë lymphoblastique Ph1 +. Le conditionnement prévoit du cyclophosphamide [ENDOXAN®] et une irradiation corporelle totale.

Question 1

Quelles conditions médicales et légales doit présenter le donneur pour pouvoir donner sa moelle?

Question 2

Chez un donneur volontaire, en dehors de la moelle quelle autre source de cellules souches hématopoïétiques peut être utilisée pour une allogreffe? Comment peut-on dans ce cas recueillir le greffon?

Dès la veille de la greffe, de la ciclosporine est prescrite au patient.

Question 3

Quelles sont ici les indications de ce traitement? Quels sont les principaux effets secondaires à surveiller ? Sur quel(s) critère(s) adaptezvous la posologie?

Au 18^e jour après la greffe, alors que le patient est en aplasie, sans antibiotique, un érythème dilfus apparaît sur l'ensemble du tronc.

Question 4

Quel est le premier diagnostic à évoquer ? Si une biopsie était effectuée, que montrerait-elle ? Quel en est le traitement de première ligne?

Au 26^e jour le patient est toujours tébrile, alors qu'il est sous antibiotiques à large spectre depuis 6 jours. Il se plaint de douleurs latérothoraciques ; le scanner est présenté dans la figure.



Question 5 Quelle est la première hypothèse diagnostique ? Quels moyens permettent parfois d'éviter une telle complication ?

Deux ans après la greffe le patient se plaint de troubles visuels. Il dit voir flou, se sentir fréquemment ébloui, et moins bien distinguer les couleurs.

Question 6

Quelle est votre principale hypothèse diagnostique ? Quelle en est la cause ?

Question 1

24 points

Quelles conditions médicales et légales doit présenter le donneur pour pouvoir donner sa moelle ?

I	Typage HLA compatible avec le receveur, dans l'idéal
Į	sans différence (sans mismatch)
ļ	• Pas de contre-indication à l'anesthésie générale 3 points
l	Sérologie VIH négative
	• Absence d'hémopathie ou cancer non guéri 3 points
Ì	Absence d'infection active
1	Consentement confirmé devant le président du tribunal
	de grande instance
ı	

Question 2

14 points

Chez un donneur volontaire, en dehors de la moelle quelle autre source de cellules souches hématopoïétiques peut être utilisée pour une allogreffe ? Comment peut-on dans ce cas recueillir le greffon ?

Cellules souches circulantes 6 points
 Stimulation du donneur par du G-CSF, typiquement 5 jours 4 points
 Recueil par cytaphérèse 4 points

Question 3

20 points

Dès lo veille de la greffe, de la ciclosporine est prescrite au patient Quelles sont ici les indications de ce traitement ? Quels sont les principaux effets secondaires à surveiller ? Sur quel(s) critère(s) adaptezvous la posologie ?

•	Éviter le rejet du greffon (rôle mineur)
•	Diminuer le risque et l'intensité de la réaction
	du greffon contre l'hôte (GVH) 6 points
•	Insuffisance rénale, hypertension artérielle, tremblements/
	convulsions, hypertrichose, hypertrophie gingivale,
	infections opportunistes, lymphoproliférations,
	hyperuricémie 6 points
•	Dosages

Au 18^e jour après la greffe, alors que le patient est en aplasie, sans ontibiatique, un érythème diffus opparoît sur l'ensemble du tronc.

Question 4

14 points

Quel est le premier diognostic à évoquer ? Si une biopsie étoit effectuée, que montrerait-elle ? Quel en est le traitement de première ligne ?

- Infiltration lymphocytaire +/- vacuoles de l'épiderme 4 points

Au 26^e jour le patient est taujaurs fébrile, olars qu'il est sous antibiotiques à lorge spectre depuis 6 jours. Il se ploint de dauleurs lotérothorociques ; le sconner est présenté dons lo figure.

Question 5 20 points

Quelle est la première hypothèse diognostique ? Quels moyens permettent parfois d'éviter une telle complication ?

- Aspergillose pulmonaire (atteinte nodulaire, périphérique, douleur pariétale, terrain, argument de fréquence) 6 points
- Antigénémie aspergillaire recherchée 1 à 2 fois par semaine et traitement par amphotéricine B en cas de positivité 4 points
- Radiographies de thorax systématiques 4 points
- NB: En cas de contre-indication à l'amphotéricine B, il est possible d'utiliser les formes liposomales, du Voriconazole ou de la Caspofungine.

Deux ans après la greffe le potient se ploint de traubles visuels. Il dit vair flou, se sentir fréquemment ébloui, et moins bien distinguer les couleurs.

Question 6 8 points

Quelle est votre principale hypothèse diagnostique ? Quelle en est la cause ?

Compte tenu des différentes arigines du greffan, le terme restreint « greffe de moelle » dait être remplacé par l'expressian plus générole de « greffe de cellules sauches hématapaïétiques (CSH) ». Les greffans sant sait de la maelle, sait des cellules sauches périphériques, soit du sang de cordon plocentaire.

La greffe allagénique s'effectue avec un danneur et additianne les effets du conditiannement et du nouveou système immunitaire. Dans la frotrie de mêmes père et mère la chance de trouver un danneur identique est de 1/4, dons le fichier international, paur les caucosiens, elle est de 1/2 à 1/3 en mayenne.

La première indication mandiale d'ollagreffe, et de lain, est la leucémie aiguë.

L'autogreffe de CSH est un abus de langage, il s'agit en fait d'une autatransfusian de CSH. Seul le canditionnement a un effet thérapeutique, la greffe ne permet que de raccaurcir la durée de l'aplasie.

Une greffe de CSH périphériques, qu'elle soit ollogénique au autalogue, provaque une aplasie d'enviran 12 jours. Une greffe de moelle est suivie d'une aplasie d'au moins 3 semoines.

Les conditionnements atténués (alias « mini-greffe ») permettent de roccaurcir l'oplasie (vair de la supprimer) et de diminuer les effets secandaires de l'induction. Les complications plus tordives sant par cantre identiques aux greffes ollagéniques « classiques ».

Le but du canditionnement est de « foire de la place » (sauf paur les canditiannements atténués), de créer une immunadépressian afin d'éviter le rejet du greffon et enfin, en cas de greffe paur un concer, avoir un effet antitumoral.

Les complications infectieuses les plus fréquentes sont :

- bactéries : essentiellement pendont l'aplasie (surtout cocci grom pasitif) ;
- virus : herpes buccol, CMV (suivi sur l'antigénémie CMV dès la sartie d'aplasie, et traité en cas de pasitivité);
- champignans : candidase buccale au digestive, aspergillose (suivie sur l'ontigénémie, possible même en aplasie, traitement empirique en cas d'antigénémie pasitive au de fièvre persistant plus de 5 à 7 jaurs sous antibiotiques à large spectre).

La GVH est dite aiguë ovont le 100^e jour. Elle est d'installatian ropide, tauche surtout la peau mais sauvent également le faie ou le tube digestif. Physiologiquement il s'agit plutât d'une ottoque lymphacytoire de type TH1. le traitement repose sur les corticaïdes en première ligne. En cas d'échec an utilise les balus de corticaïdes, le sérum antilymphacytaire au, hars AMM, des anticarps antirécepteur à l'interleukine 2.

La GVH chranique apparaît par définition oprès le 100° jaur. Elle se présente camme des traubles de type auto-immun : sclérodermie, lychen, branchialite. Il s'agit plutât d'attaques de type TH2. le traitement est sauvent difficile, faisant appel aux carticoïdes, aux immunodépresseurs, ou thalidomide...

L'onalyse des résultats d'une ollogreffe dait prendre en campte lo survie mais également la quolité de vie, parfois fartement altérée.

Dossier 26

Vous voyez un homme de 55 ons en consultation pour une thrombopénie à 115 000/mm³. Son exrimen physique est normal, mise à part une hypertrophie paratidienne. Le reste de l'hémogramme est normal

Question 1 Que devez-vous rechercher en premier lieu?

Vous décidez une simple surveillance et le revoyez 1 on oprès. Vous palpez la rate en fin d'inspiration. Vous notez 2 angromes s'ellaires sur le tronc. Son hémogramme est le suivant :

leucocytes: 5 000/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 1 800/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 100/mm³ Polynucléaires basophiles : 0/mm³

Lymphocytes: 2 500/mm³ Monocytes: 600/mm³ Hėmoglobine: 12,5 g/dL

VGM . 92 µm³

Réficulocytes : 55 000/mm³ Plaquettes : 98 000/mm³ VS : à 2 mm à 1 heure

Question 2 Quelles sont les anamalies de l'hémogramme ?

Question 3 Quel est le diagnostic le plus probable pour expliquer ces anoma-

lies ?

Question 4 Comment camplétez-vous alors votre examen clinique ? Quels examens demandez-vous ?

Question 5 Quelle est la principale étialogie en France ?

l an après, vous avez l'hémogramme suivant :

Leucocytes: 3 900/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 1 500/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 0/mm³ Polynucléaires basophiles : 0/mm³

Lymphocytes: 1 300/mm³ Monocytes: 200/mm³ Hémoglobine: 9,2 g/dL

VGM: 76 µm³

Plaquettes: 95 000/mm³

Question 6 Qu'en pensez-vous et que faites-vous ?

Question 1

Que devez-vous rechercher en premier lieu ?

10 points

•	Fausse thrombopénie à l'EDTA
•	Faire un compte de plaquettes sur citrate

Vous décidez une simple surveillonce et le revoyez 1 on après. Vous palpez la rote en fin d'inspirotion. Vous notez 2 angines stelloires sur le tronc. Son hémogramme est le suivant :

Leucocytes: 5 000/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 1 800/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 100/mm³ Polynucléoires bosophiles : 0/mm³

lymphocytes : 2 500/mm³ Monocytes : 600/mm³ Hémoglobine : 12,5 g/dL

VGM: 92 μm³

Réticulocytes : 55 000/mm³ Ploquettes : 98 000/mm³ VS : ò 2 mm ò 1 heure

Question 2

Quelles sont les onomolies de l'hémogromme ?

20 paints

Thrombopénie	5 points
Anémie :	
o normocytaire	5 points
o arégénérative	5 points

Question 3

10 paints

Quel est le diognastic le plus prabable pour expliquer ces onamolies ?

 Hy 	persplénisme	10 points
------------------------	--------------	-----------

Question 4

30 points

Comment complétez-vous alors votre examen clinique ? Quels examens demandez-vous ?

Recherche de signes d'hépatopothie/cirrhase :
a hépatamégalie1 paint
o ascite
o circulatian veineuse callatérale
o angiames stellaires
Recherche d'une étiologie :
o alcoolisme :
- cansammation journalière1 point
 signes évocateurs (érythrase faciale,
hypertraphie des paratides)
o facteurs de risque VHC et VHB :1 point
- ontécédent de transfusion1 point
- vie sexuelle à risque (VHB)1 point
- taxicamanie intraveineuse1 point
Biologie:
o biologie hépatique :
- ASAT, ALAT 1 point
- gammaGT1 point
- bilirubine totale1 point
a TP, facteur V1 point
o albumine1 point
a séralogies VHC1 point
o sérolagie VHB1 point
Échagraphie abdominale :
o aspect du foie1 point
o taille du foie1 point
o recherche de nadules hépatiques1 paint
a ascite
o taille de la rate
o étude des flux sanguins au doppler1 point
a en particulier taille et flux du tronc parte
a recherche perméobilisation de la veine ombilicale 1 point
Fibroscopie æsogastroduodénale :
o recherche de varices œsophagienne1 paint
a et d'une gastrite d'hypertension portale1 paint

Question 5

Quelle est la principale étiologie en France ?

10 points

I an après, vous avez l'hémogramme suivant:

Leucacyles: 3 900/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 1 500/mm³ Polynucléoires éosinophiles : 0/mm³ Palynucléaires basaphiles : 0/mm³

Lymphacytes: 1 300/mm³

Manacytes : 200/mm³ Hémoglobine : 9,2 g/dL

VGM 76 μ m³

Plaquettes: 95 000/mm³

Question 6

Qu'en pensez-vous et que faites-vous ?

20 points

	Anémie microcytaire	5 points
1	Contrôle du bilan martial	
•	Recherche d'un saignement digestif	5 points
•	En particulier saignement de varices	
	œsophagiennes	5 points

Les onomolies hématologiques associées à la présence d'une splénomégalie sont :

- thrombopénie et neutropénie, le plus souvent modérées et sans conséquence hémorrogique ou infectieuse, périphériques por séquestration intrasplénique,
- anémie par hémodilution,
- neutropénie souvent madérée. Lo lignée granuleuse est olors quosiment normalement représentée dons la moelle ovec cependont une diminution en proportion des farmes terminales (métamyélocytes et polynucléaires).



Une femme de 55 ans, consulte san généraliste paur une angine particulièrement douloureuse. À l'examen le médecin retrouve des amygdales ulcérées et des dépâts blanchâtres sur une muqueuse buccale érythémateuse. La patiente a pris spantanément de l'amaxycilline pendant 48 h avant de cansulter. Sa température est de 39,3 °C, sa tensian à 135/70. Le reste de l'examen est sans particularité. La patiente a un traitement æstraprogestatif de substitutian depuis 4 mois. Elle a pour antécédents notables une maladie de Hodgkin traitée par chimiothérapie et radiothérapie il y a 20 ans ainsi que des crises migraineuses fréquentes qu'elle traite par aspirine ou dérivés de l'ergat de seigle, la dernière crise date de 3 semaines. Il y a 10 jours elle a été traitée paur une tendinite par de l'indométacine. La NFS est la suivonte : 12,8 g/dl d'hémaglabine, 2 000 leucocytes dont 90 % de lymphocytes, 260 000 plaquettes/mm³.

- Question 1 Quel est vatre diagnastic ? Justifiez-le. À quai correspandent probablement les dépâts blanchâtres ?
- Question 2 Quelle est l'étialogie la plus prabable ? Justifiez.
- Question 3 Quelles mesures non médicamenteuses doit-on prendre (hors examens) ?
- Question 4 Quels examens demandez-vaus?
- Question 5 Quel traitement prapasez-vous (sans les posalagies)?
- Question 6 Quelle(s) mesure(s) à long terme doit-an prendre ?

	GRILLE DE CORRECTION
Question 1	Quel est votre diagnostic ? Justifiez-le. À quoi correspondent proba
30 points	blement les dépôts blanchâtres ?
	 Agranulocytose médicamenteuse
Question 2	Quelle est l'étiologie lo plus proboble ? Justifiez.
8 points	 Indométacine
Question 3	Quelles mesures non médicamenteuses doit-on prendre (hors exomens) ?
	Hospitalisation en urgence (risque vital), si possible en hématologie 6 points Chambre isolée 4 points Personnel soignant et visites : revêtir une casaque, port d'un masque jetable, gants en cas de contact avec le patient 4 points
Question 4	Quels examens demandez-vous ?
24 points	 Hémocultures, au moins deux séries aéro et anaérobie

Question 5

Quel traitement proposez-vous (sans les posologies)?

16 points

	Perfusion (bose ou choix)	2 points
	Antibiothéropie à large spectre sons ottendre les résultot	
	boctériologiques : en l'obsence d'ollergie = bêtoloctomir	
	(uréidopénicilline, nouvelles cépholosporines de type AX	EPIM
	ou CEFROM) Cépholosporine de 3 ^e générotion :	
	réponse odmise	8 points
ĺ	• En cos d'ollergie à la pénicilline : AZACTAM® +	
I	voncomycine, ou cépholosporine	2 points
1	Association aminoside permise, selon la fonction rénole	
	• Focteur de croissonce : G-CSF = discuté en l'obsence	
	de signe de grovité	
	Surveillonce : Tension ortérielle, pouls, conscience,	
	diurèse, frissons, morbrures	. 4 points

Question 6

Quelle(s) mesure(s) à long terme doit-on prendre ?

8 points

L'agranulacytase se définit par un taux de neutraphiles < 500/mm³.

Lo première étiologie des neutrapénies profondes isalées est médicamenteuse.

Dons le cos présent le Hodgkin étoit un leurre et les médications autres que l'indométocine sant rorement en couse dons les ogranulacytoses.

Le myélagromme est de règle, afin d'éliminer une hémopathie, et dons certoins cantextes, rechercher des leishmonies.

L'hospitalisation est de règle, surtout en cos de fièvre.

Les antibiatiques ne sont indiqués qu'en cas de fièvre ($\geq 38,5$ °C, au ≥ 38 °C à deux reprises à 1 heure d'intervalle), d'hypothermie, de chac au de frissans. Attentian aux antipyrétiques éventuellement pris par le patient, ils peuvent faussement rassurer et retarder l'instauration de l'antibiothérapie.

L'antibiathérapie dait être large, le plus sauvent par une bêtalactamine. Elle dait viser les principaux BG- et les cocci gram+ de type pneumacoque. L'emploi de la vancocine est de plus en plus retardé et limité aux états de chac et aux mucites sévères. La manathérapie est de plus en plus préférée à la classique assaciation aminaside + bêtaloctamine.

L'emploi du G-CSF n'est pas systématique, il est réservé aux cas aù le pranastic vital est engagé. Il n'accélère la sortie d'aplasie que de 24 à 48 h.

La réparation est rapide après l'arrêt des médicaments en cause, généralement en quelques jours.

La martolité se situe aux alentaurs de 10 %, le plus sauvent en raison d'un retord au diagnastic.

Dossier 28

Il s'agit d'une patiente de 65 ans que vaus voyez paur une première consultation pour un chiffre de plaquettes à 1 200 000/mm³.

Elle est asymptomatique.

Un hémagramme datant d'il y a 3 ans retrouvait un chiffre à $648\,000/\text{mm}^3$.

Le reste de l'hémogramme est narmal.

Question 1

Quelles sont dans le cas général les causes principales de thrombocytose?

Question 2

Quel est le bilan minimal à lui faire?

Question 3

Quel est le diagnostic le plus probable ?

Question 4

Quel est le risque actuel et comment le prévenir ?

Un traitement par HYDREA® est démarré.

Question 5

Quels sont les effets secondaires possibles ?

Vaus la revayez à 1 an avec l'hémogramme suivant :

Leucocytes: 5 000/mm³

Palynucléaires neutrophiles : 2 700/mm³ Palynucléaires éasinophiles . O/mm³ Polynucléaires basophiles: 0/mm³

Lymphocytes: 1 600/mm³ Manacytes: 700/mm³

Hb: 12,7 g/dl VGM: 115 µm³

Plaquettes 410 000/mm³

Question 6

Qu'en pensez-vous et que faites-vous?

Question 1	Quelles sont dans le cas général les causes principales de thrombo
20 points	cytose ?
	 Tout syndrome myéloprolifératif. Inflammation Carence en fer Asplénie: O réelle O ou fonctionnelle Tout syndrome myéloprolifératif 5 points 3 points 1 point 1 point
Question 2	Quel est le bilan minimal à lui faire ?
18 points	Bilan martial: o fer sérique. l point o transferrine o ou ferritinémie. Bilan inflammatoire: o VS, CRP. Frottis sanguin: o recherche de corps de Jolly. 4 points 2 points
Question 3	Quel est le diagnostic le plus probable ?
16 points	Thrombocytémie primitive
Question 4	Quel est le risque actuel et comment le prévenir ?
16 points	Risque de thrombose :
Question 5	Quels sont les effets secondaires possibles ?
13 points	
	 Myélosuppression: 5 points o risque de diminution des 3 lignées 3 points Risque de complications cutanées: 3 points o à type d'ulcère de jambe. 2 points

Vous la revoyez à 1 an avec l'hémogramme suivant :

Leucocytes: 5 000/mm³

Polynucléaires neutrophiles : 2 700/mm³ Polynucléaires éosinophiles : 0/mm³ Polynucléaires basophiles : 0/mm³

Lymphocytes: 1 600/mm³ Monocytes: 700/mm³

 $\begin{array}{l} \text{Hb}: 12,7 \text{ g/dl} \\ \text{VGM}: 115 \text{ } \mu\text{m}^3 \end{array}$

Plaquettes: 410 000/mm³

Question 6

Qu'en pensez-vous et que faites-vous ?

17. points

Bon effet sur les plaquettes	3 points
Macrocytose isolée :	4 points
o liée à la prise d'HYDREA®	4 points
Ne rien changer :	3 points
o car effet secondaire attendu, obligatoire	
et sans risque	3 points

En présence d'un chiffre de plaquettes de cet ardre, il s'agit presque obligatoirement d'un syndrome myéloprolifératif. Cependant, il s'agit d'un diagnostic d'élimination des causes secondaires.

L'asplénie peut être réelle (splénectomie) ou fonctionnelle (séquelle d'infarctus splénique...). Dans les deux cas, il existe des corps de Jolly au frottis sanguin.

Parmi les causes de macrocytose sans anémie, il faut toujours penser aux médicaments antimitotiques, camme ici l'HYDREA $^{\textcircled{\$}}$. C'est aussi vrai pour les antifoliques camme le BACTRIM $^{\textcircled{\$}}$.

Les complications émaillant l'évolution des patients sont les thromboses (veineuses et artérielles), les hémorragies, la fibrose médullaire et le risque de leucémie aiguë secondaire, de mauvais pranostic.

Dossier 29

Une femme de 35 ans vous est adressée pour anomalies du bilan

Le fer sérique est élevé, la transferrine est normale. Le coefficient de saturation de la transferrine est à 80%. La ferritinémie est à 525 ng/ml.

Le bilan a été réalisé dans le cadre d'une asthénie passagère.

Question 1

Sur quel élément est-il justifié d'envisager le diagnostic d'hémochromatose?

Question 2

Quelles sont les autres causes d'hyperferritinémie?

Question 3

Quelles sont les causes secondaires d'hémochromatose?

Question 4

Quels examens demandez-vous pour faire le diagnostic d'hémochromatose génétique (cas le plus fréquent)?

Le diagnostic est confirmé.

Question 5

Complétez votre bilan.

Celui-ci est négatif.

Question 6

Quel traitement est nécessaire et quel est votre objectif thérapeutique?

Elle a un fils de 10 ans et une sœur de 32 ans. Ils demandent si des examens sont nécessaires chez eux.

Question 7

Que répondez-vous?

Question 1 10 points	Sur quel élément est-il justifié d'envisager le diagnostic d'hémochro matose ?
	Élévation du coefficient de saturation de la transferrine à plus de 3,5 %
Question 2	Quelles sont les autres causes d'hyperferritinémie ?
ro pomis	 Hépatosidérose dysmétabolique
Question 3	Quelles sont les causes secondaires d'hémochromatose ?
15 points	Transfusions itératives
Question 4 15 points	Quels examens demandez-vous pour faire le diagnostic d'hémochro matose génétique (cas le plus fréquent) ?
	Étude génétique du gène HFE

Le diagnostic est confirmé.

Question 5

Complétez votre bilan.

30 points

Bilan ostéo-articulaire: Bilan ostéo-articulaire:
o recherche d'orthrolgies inflommatoires pouvant toucher toutes les orticulations
o recherche d'une hépatomégolie
o dosage de l'α-fœtoprotéine
o recherche des signes cardinoux du diobète
o recherche de signes d'hypothyroïdie
Bilon cordiologique: o recherche de signes d'insuffisance cordiaque

Celui-ci est négatif.

Question 6

10 points

Quel traitement est nécessaire et quel est votre objectif thérapeutique ?

•	Saignées thérapeutiques
•	Objectif : ferritinémie inférieure à 50 ng/ml

Elle a un fils de 10 ans et une sœur de 32 ans. Ils demandent si des examens sant nécessaires chez eux.

Question 7

Que répondez-vous ?

10 points

	_
•	Pour sa sœur :
	o on conseille un dépistage avec bilan mortiol 3 points
	o et recherche génétique
	o cor indication théropeutique éventuelle en cos
	de résultot positif
•	Pour son fils:
	o il est recommondé d'ottendre lo 3 ^e décode
	ovont de dépister les anomalies
	o por le même bilan

Il est de plus en plus fréquent de vair en cansultatian des patients adressés paur hyperferritinémie isolée. Il est fandamental de retenir que le test de dépistage pour aller plus loin dans le diagnostic d'une éventuelle hémachramatose est le caefficient de saturatian de la transferrine qui est pathalagique au-dessus de §5 %. En deçà, il n'est pas utile de demander un test génétique.

Les deux mutatians recherchées en rautine sant C282Y ET H63D. Du foit de l'impartante hétéragenéité de la pathalogie, seule, à mon sens, la farme hamazygote mutée C282Y paurrait faire l'objet de questians. Les formes hétérazygotes et campasites sant d'impartance mineure.

L'examen clinique est souvent pauvre chez ces patients. À retenir cependant la farme « historique et classique » du diabète à peau brune (mélanadermie). Retenez les 3 principales camplications de l'hémachramatase :

- hépatiques : risque de cirrhase (rarement sévère) mais surtout de corciname hépatacellulaire+++ en cas de développement d'une cirrhase. Le risque de cirrhase est minime si le patient a une ferritinémie inférieure à 1 000 ng/ml, n'a pas d'hépatamégalie et des ASAT narmales. La biapsie hépatique est de moins en moins indiquée, en l'absence de signe clinique. L'IRM hépatique est un ban examen paur évaluer la surcharge en fer, rechercher des signes de cirrhose et des micranodules suspects;
- endacriniennes: le diabète et la thyraïde, mais aussi l'hypaganadisme, surtaut chez l'hamme;
- cardiaques.

Le traitement fait appel oux saignées : initialement hebdamadaires, le volume étant adapté à la talérance (déplétian valémique). Dès que la ferritinémie est inférieure à 50 ng/ml, un traitement d'entretien, de fréquence variable en fonction des patients, est nécessoire, à vie.

Enfin l'hémochramatose pase le prablème du diagnastic génétique. Retenez que c'est au patient de prévenir la famille si il ou elle le sauhaite. Il n'y a évidemment pas de diagnastic prénatal. Le dépistage se fait par un bilan martial ossocié à la recherche de l'anamolie déjà identifiée chezle propositus. S'il existe une surcharge, elle sera à traiter. En cas de mise en évidence d'une mutatian hama au hétérazygate sans surcharge, il n'y a pas de cansensus actuellement.

Dossier 30

Un homme de 30 ans est hospitalisé en urgence pour une dyspnée majeure d'apparilion progressive avec un codème de la base du cou et une circulation collatérale hémithoracique. À l'examen clinique, il n'y a pas de ganglion périphérique palpable, pos d'hépotosplénomégalie. Il n'o aucun antécédent particulier. Il signale un prurit diffus, des sueurs nocturnes importantes depuis 2 mois et une perte de poids de 8 kg en 2 mois (poids : 65 kg).

NFS: Hb 10,0 g/dl, VGM 80 μ m³; leucocytes 14 500/mm³ (PN neutrophiles 75 %, PN éosinophiles 5 %, Lymphocytes 20 %); Plaquettes 555 000/mm³, VS: 75 mm à la première heure; LDH > 2N.

La radiographie du thorax montre un élargissement du médiastin supérieur avec un rapport diamètre de la masse médiastinole sur le diamètre thorocique > 0,5.

Question 1 Quels diagnostics évaquez-vous et comment les confirmer?

Une étude histologique révèle un tissu tumoral contenant des cellules de Sternberg.

Question 2 Quels sont les examens réalisés pour compléter le bilan d'extension de cette maladie ?

Ce bilan révèle une atteinte pulmonaire de contiguïté et une otteinte ganglionnoire latérotrochéale et médiastinale antérieure. Le reste du bilan est normal.

Question 3 À quel stade classez-vous la maladie avec les éléments de l'observation ?

Question 4 En dehors des éléments qui vous ont permis de classer la moladie, quels sont les éléments de valeur pronostique péjorative dans cette observation ?

le trailement décidé comporte 6 cures d'ABVD (Adriamycine - Bléomycine - Vinblastine - DÉTICÈNE®).

Quel est le bilan à foire avant la chimiothérapie pour surveiller la toxicité de ces médicaments ? Précisez la toxicité respective de chaque drogue.

Question 1

Quels diagnostics évoquez-vous et comment les confirmer ?

36 points

•	Le diagnostic le plus probable est celui de molodie
	de Hodgkin, devont :
	o un syndrome ganglionnaire médiastinal compliqué
	d'un syndrome cove supérieur
	o l'ôge du patient1 point
	o le prurit diffus
	o les signes généraux, en particulier les sueurs
	nocturnes
	o l'anémie et lo thrombocytose, probablement
	inflammatoire1 point
	o l'éosinophilie1 point
	Sont présents mais moins spécifiques :
	o l'hyperleucocytose à polynucléaires neutrophiles
	o le syndrome inflammotoire biologique
	o les LDH élevés1 point
	Les diagnostics différentiels qui peuvent se discuter sont :
	o une autre hémopathie : lymphome à grandes cellules,
	lymphome lymphoblostique:
	- rien dons l'observation ne permet de l'éliminer
	o une pothologie infectieuse en porticulier
	tuberculeuse:
	- vont dons ce sens : les signes généraux,
ł	le syndrome inflammatoire 1 point
	 vont à l'encontre : la toille du médiastin,
	le syndrome cave supérieur1 point
	o l'aspect radiologique élimine a priori une sarcoïdose
	ou une autre molodie tumorole
	o en l'obsence d'odénopothie périphérique,
	il faut une preuve histologique de la mosse
	médiastinole:5 points
	- por médiastinoscopie ou abord chirurgicol direct
	ou biopsie sous scanner

Une étude histologique révèle un tissu tumaral cantenant des cellules de Sternberg.

Question 2

19 points

Quels sant les examens réalisés pour compléter le bilan d'extension de cette maladie ?

Compléter le bilan d'extension :
o TDM obdominopelvien
o biopsie ostéomédulloire
o ò discuter : TEP 3 points
Obtenir des facteurs pronostiques :
o albuminémie
o sérologie VIH2 points
o sérologie réglementaires avont une cryopréservation
de sperme : hépotite B et C, HTLV1, TPHA-VDRL 2 points
Bilan préthérapeutique :
o échogrophie cardiaque

Ce bilan révèle une atteinte pulmanaire de cantiguïté et une atteinte gangliannaire latératrachéale et médiastinale antérieure. Le reste du bilan est normal.

Question 3

12 points

À quel stade classez-vous la maladie avec les éléments de l'abservation ?

•	Stade II	ooints
•	E	ooints
	B	
•	b	points

Question 4

7 paints

En dehors des éléments qui vous ont permis de classer la maladie, quels sont les éléments de valeur pronostique péjorative dans cette observation?

 Le traitement décidé comporte 6 cures d'ABVD (Adriamycine - Bléomycine - Vinblastine - DÉTICÈNE®).

Question 5

26 points

Quel est le bilan à faire avant la chimiothérapie pour surveiller la toxicité de ces médicaments ? Précisez la toxicité respective de chaque drogue.

Certaines toxicités aiguës sont communes à l'ensemble du protocole: o toxicité digestive: nausées, vomissements, pris en charge par les sétrons		
o toxicité digestive : nausées, vomissements, pris en charge par les sétrons	•	•
en charge par les sétrons		o toxicité digestive : nausées, vomissements, pris
o toxicité sur les cheveux : alopécie transitoire		
o toxicité muqueuse : en particulier mucite buccale, avec risque de surinfection fongique		·
avec risque de surinfection fongique		
o toxicité gonadique : risque d'azoospermie		
o toxicité hématologique : risque de leuconeutropénie, nadir à J10 environ, risque d'anémie et de thrombopénie moins marquée		
nadir à J10 environ, risque d'anémie et de thrombopénie moins marquée		o toxicité gonadique : risque d'azoospermie 2 points
et de thrombopénie moins marquée		o toxicité hématologique : risque de leuconeutropénie,
Chaque médicament a des toxicités aiguës et à distance: Adriamycine: toxicité cardiaque dose dépendante (environ 550 mg/m² de dose cumulative)		nadir à J10 environ, risque d'anémie
Chaque médicament a des toxicités aiguës et à distance: Adriamycine: toxicité cardiaque dose dépendante (environ 550 mg/m² de dose cumulative)		et de thrombopénie moins marquée
et à distance : o Adriamycine : toxicité cardiaque dose dépendante (environ 550 mg/m² de dose cumulative)	•	
o Adriamycine: toxicité cardiaque dose dépendante (environ 550 mg/m² de dose cumulative)		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(environ 550 mg/m² de dose cumulative)		o Adriamycine : toxicité cardiaque dose dépendante
o Bléomycine : risque de pneumopathie aiguë immuno-allergique pendant le traitement, risque de réaction allergique générale à l'injection, toxicité cutanée (traînées brunes sur les zones de frottement ou de grattage). À distance, risque de fibrose pulmonaire (risque dose-dépendant)		
immuno-allergique pendant le traitement, risque de réaction allergique générale à l'injection, toxicité cutanée (traînées brunes sur les zones de frottement ou de grattage). À distance, risque de fibrose pulmonaire (risque dose-dépendant)		
de réaction allergique générale à l'injection, toxicité cutanée (traînées brunes sur les zones de frottement ou de grattage). À distance, risque de fibrose pulmonaire (risque dose-dépendant)		
cutanée (traînées brunes sur les zones de frottement ou de grattage). À distance, risque de fibrose pulmonaire (risque dose-dépendant)		
ou de grattage). À distance, risque de fibrose pulmonaire (risque dose-dépendant)		
pulmonaire (risque dose-dépendant)		
o Vinblastine : risque de neuropathie périphérique (sensitivomotrice) et autonomique (en particulier, risque de constipation, voire d'iléus)		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
(sensitivomotrice) et autonomique (en particulier, risque de constipation, voire d'iléus)		
risque de constipation, voire d'iléus)		
o DÉTICÈNE®: pas de toxicité spécifique (très émétisant)		
(très émétisant)		risque de constipation, voire d'iléus)
Le bilan à faire avant le traitement découle de ces toxicités : o échographie cardiaque (anthracycline)		o DÉTICÈNE® : pas de toxicité spécifique
de ces toxicités : o échographie cardiaque (anthracycline)		(très émétisant)
o échographie cardiaque (anthracycline)	•	Le bilan à faire avant le traitement découle
o épreuves fonctionnelles respiratoires éventuellement		de ces toxicités :
o épreuves fonctionnelles respiratoires éventuellement		o échographie cardiaque (anthracycline)
éventuellement		
o spermogramme (en même temps que		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		•
ia a yopreser varion;		
		To di yopi esei valioni,

Il s'agit d'une présentation classique de maladie de Hadgkin. Le syndrame cave supérieur dait faire débuter un traitement anticaagulant. Il ne faut pas prescrire de carticaïdes à l'aveugle sans preuve histalagique. Le diagnastic dait être fait en urgence paur permettre un traitement rapide.

La première questian est difficile et dait faire cannaître parfaitement la questian « syndrame médiastinal ». L'aspect radiolagique est sauvent évacateur, surtaut quand la masse est très valumineuse. Dans le cas cantraire, ne pas aublier tuberculase et sarcaïdase.

Les facteurs pranastiques de maladie de Hadgkin sant variables en fanction du stade :

- I et II: essentiellement les grasses masses tumarales (« Bulky » médiastin: rappart tumeur sur médiastin en T5-T6 > 0,35, masse tumarale > 10 cm), le syndrame inflammataire, le nambre d'aires ganglionnaires atteintes, l'âge supérieur à 50 ans;
- III et IV : age > 45 ans, sexe masculin, stade IV, albuminémie < 40 g/l, hémaglabine < 10,5 g/dl, leucacytes > 15 000/mm³, lymphacytes < 600/mm³ au < 8 %.



Annales SUD 1999

Un homme de 19 ans présente des adénopathies sus-claviculaires gauches découvertes de foçon fortuite. Les outres aires ganglionnaires sont libres et il n'y o pas d'hépotosplénomégalie L'état général est conservé.

L'hémogramme est le suivont : hémoglobine 14,2 g/dl, leucocytes 12 500/mm³ dont 80 % de polynucléaires neutrophiles, plaquettes 450 000/mm³ et VS à 45 mm à la première heure. L'ionogramme sanguin et le bilan hépatique sont normaux, la radiographie de thorox et le sconner thorocique montrent des adénapathies latératrachéales, bilatérales, asymétriques et isolées sans atteinte inter-bronchique ni otteinte pulmonaire

Question 1

Quels sont, dans cet énoncé, les éléments en faveur du diognostic de maladie de Hodgkin ?

Une biapsie gangliannaire est effectuée canfirmant le diagnostic de moladie de Hodgkin.

Question 2

Quel est le type le plus probable chez ce patient ?

Question 3

Quels examens vous paraissent indispensables à prescrire dans le bilan chez ce patient ?

Question 4

En supposont que ces examens soient normaux, quel est le stade clinique d'extension de ce potient ?

Il est traité notamment par l'association MOPP comportant la méchlorétamine (alkylant), l'Oncavin (alcalaïde de la pervenche), la procarbazine (proche des alkylants) et la prednisone.

Question 5

Quels sont les effets secondaires à court et moyen terme ?

Question 6

Quelle est l'espérance de guérison de ce patient ?

Question 1 15 points

Quels sont, dans cet énancé, les éléments en faveur du diagnastic de maladie de Hodgkin ?

Le terroin : homme jeune
Le caractère pathologique (au sens tumoral)
des adénopathies (locolisation sus-cloviculoire) 5 points
• L'hyperleucocytose à polynucléaires neutrophiles 3 points
 La présence d'un syndrome gonglionnoire médiostinol
évocateur, en porticulier par son caroctère sus-corènaire
et l'asymétrie des gonglions 5 points

Une biapsie gangliannaire est effectuée canfirmant le diagnostic de maladie de Hadgkin.

Question 2

Quel est le type le plus probable chez ce patient ?

10 paints

•	Lymphome Hodgkinien clossique	. 5 points
•	De sous-type scléronoduloire	. 5 points

Question 3

27 paints

Quels examens vaus paraissent indispensables à prescrire dans le bilan chez ce patient ?

Compléter le bilon d'extension :	
o TDM abdominopelvienne :	5 points
– parfois complétée por une échographie	
abdominole	1 point
o biopsie ostéomédulloire	5 points
o à discuter : TEP	4 points
Obtenir des facteurs pronostiques :	
o LDH	3 points
o olbuminémie	3 points
o sérologie VIH	2 points
o sérologies réglementaires avant une cryopréservotio	n
de sperme : hépatite B et C, HTLV1, TPHA-VDRL	2 points
Bilon préthérapeutique :	
o échographie cordioque	2 points

Question 4 12 points

En supposant que ces examens soient normaux, quel est le stade clinique d'extension de ce patient ?

Il est traité notamment par l'association MOPP comportant la méchlorétamine (alkylant), l'Oncovin (alcaloïde de lo pervenche), la procarbazine (proche des alkylants) et la prednisone.

Question 5

Quels sont les effets secondaires à court et moyen terme ?

26 points

•	À court terme : o alopécie, survenant 15 à 20 jours après le début
	du traitement, réversible à son arrêt
	o troubles digestifs : nausées et vomissement
	o constipation (Oncovin)1 point
	o neuropathie périphérique sensitive des 4 membres,
	puis sensitivomotrice si aggravation (Oncovin) 2 points
	o éruption cutanée, voire érythrodermie (Procarbazine)1 point
	o effets secondaires des corticoïdes : rétention hydrosodée,
	HTA, hypokaliémie, hyperglycémie, risque
	de décompensation psychiatrique
•	À moyen terme, deux effets secondaires majeurs :
	o azoospermie
	o risque de tumeurs secondaire et en particulier
	de leucémie aiguë secondaire 6 points

Question 6

Quelle est l'espérance de guérison de ce patient ?

10 points

Il s'agit d'un dossier classique de maladie de Hodgkin.

Lo nouvelle clossification de l'OMS sépare les lymphomes hodgkiniens (nouvelle terminologie que l'on préfère à maladie de Hadgkin) en « classique » et « à prédominance lymphocytaire nodulaire » (anciennement maladie de Pappema). Le lymphome hodgkinien classique est séporé en 4 sous-types de répartition inégale : les sous-types sclérasant nodulaire (2/3) et à cellulorité mixte (1/3) représentent quasiment l'ensemble des cas. D'une manière beaucoup plus rare, il existe des sous-types riches en lymphocytes et avec déplétion lymphoïde.

Peu d'examens sont nécessaires au bilan initial d'une maladie de Hodgkin. L'échographie abdominale peut se discuter pour affiner la visualisation des parenchymes spléniques et hépatiques et les hiles du foie et de la rate.

La TEP-FDG va prendre beaucoup d'ampleur dans la prise en charge des maladies de Hodgkin tant sur le plan diagnostique (bilan d'évaluation initial, couplé au TDM) que sur l'évaluation de fin de traitement (mosse résiduelle), voire l'évaluation précoce. Le principe consiste à injecter un soluté où le glucose porte un atome de fluor marqué. L'incorporation du traceur se fait dans tous les tissus où le métabolisme est intense, que ce soit pour des roisons physiologiques (myocarde par exemple) ou pathologiques (masses tumorales). Des clichés sont pris et des fusions avec des coupes de scanner sont le plus souvent réalisées.

La classification d'Ann-Arbor est à connaître : elle a une signification pronostique majeure et permet de décider le traitement. Les dernières modifications de cette classification ne font plus cas du syndrome inflammatoire biologique mais précisent la présence ou non d'une forte mosse tumorale (« bulky »).

La question de thérapeutique est aujourd'hui complètement dépassée : plus aucune équipe ne traite les patients en première ligne par l'association historique MOPP : cette ossociation a été supplantée par les polychimiothérapies à base d'anthracyclines (ABVD et autres) car elles sont plus efficaces et moins toxiques (surtout à long terme).

Il est toujours difficile de parler de guérison dans ces maladies. Les risques de rechute à long terme et surtout de toxicité parfois létale (leucémies aiguës secondaires en particulier) sont importants à expliquer aux patients. Cependant, dans ces formes localisées, l'évolution favorable est la règle.

Annales SUD

Une femme de 25 ans est hospitalisée d'urgence en raison de l'apparition, en 3 jours, d'un purpura diffus. L'examen de cette patiente en bon état général, apyrétique, montre des pétéchies diffuses et des ecchymoses des membres apparues spontanément. On trouve quelques bulles hémorragiques buccales. Il n'y a pas d'autres signes hémorragiques. Les dernières règles, il y a 20 jours, étaient normales. Le reste de l'examen clinique est normal.

À l'interrogatoire, on ne trouve pas d'antécédent, en particulier aucune prise médicamenteuse récente. Aucun symptôme notable n'a précédé l'apparition du purpura.

La NFS faite juste avant l'hospitalisation montre :

Hémoglobine : 12,5 g/dl

VGM : 92 μm³

leucocyles: 4 500/mm³

Neutrophiles: 65 % Éosinophiles: 4 % Lymphocytes: 20 % Monocytes: 11 %

Plaquettes : 15 000/mm³ (absence d'agrégat plaquettaire vérifié

sur le frottis)

VS: 15 mm à la première heure

Question 1 Quel est le diagnostic le plus vraisemblable ?

Plusieurs examens sont indispensables en urgence (réponse < 2 heures).

Question 2 Lesquels ? Quels sont les résultats attendus ?

Afin de préciser votre hypothèse diagnostique, d'autres examens biologiques doivent être prescrits, hors urgence.

Question 3 Lesquels ?

Question 4 Quels sont les risques immédiats encourus par la patiente ? En fonction de ces risques, quelle surveillance l'interne doit instituer ?

Vous instaurez un traitement corticoïde (Prednisone, 1 mg/kg/jour) pendant 3 semaines, avec une décroissance lente sur 3 mois.

Question 5

Quels sont les principaux effets secondaires dont vous surveillez l'apporition ?

Question 1

Quel est le diagnostic le plus vraisemblable ?

10 points

•	Purpura thrombopénique auto-immun	10 points
---	-----------------------------------	-----------

Plusieurs examens sont indispensables en urgence (réponse < 2 heures).

Question 2

Lesquels ? Quels sont les résultats attendus ?

26 points

	Englis again	E
•	Frottis sanguin	
	o à la recherche de cellules anormales	1 point
	o il doit être ici normal	
•	Bilan d'hémostase	5 points
	o avec DDimères, TP et fibrinogène	•
	o à la recherche d'une CIVD	2 points
	o le TP doit être supérieur à 75 %, le fibrinogène supérieur à 2 g/l	
	o les DDimères sont absents	
•	Myélogramme par ponction sternale	5 points
	o recherche la présence de mégacaryocytes, typiquement en grand nombre et de morphologie	
	normale	3 points
•	Élimine le diagnostic différentiel le plus grave :	
	leucémie aiguë	3 points

Afin de préciser voire hypothèse diagnostique, d'autres examens biologiques doivent être prescrits, hors urgence.

Question 3

Lesquels?

12 points

•	Sont à réaliser :
	o sérologie VIH
	o sérologie de l'hépatite C
	o recherche des facteurs antinucléaires3 points
	o test de Coombs direct globulaire

Question 4 32 points

Quels sont les risques immédiats encourus par la patiente ? En fonction de ces risques, quelle surveillance l'interne doit instituer ?

C	e risque est celui d'un syndrome hémorragique non ontrôlé. Le risque vient de l'abondance et/ou
	e la localisation du saignement
	interne doit donc surveiller :
0	tout saignement abondant:
	 en particulier cutanéomuqueux (épistaxis,
	hématome extensif) ou digestif
	 ce saignement peut être occulte (digestif), les signes de choc hémorragique doivent donc être surveillés : soif, pâleur, dyspnée, saturation en oxygène, TA,
	fréquence cardiaque toutes les 3 heures 3 points
0	l'examen neurologique à la recherche de signes évocateurs d'hémorragie méningée ou d'hématome
	intracérébral :
	les 12 heures
0	un examen ophtalmologique de référence (fond d'œil)

Vous instaurez un traitement corticoïde (Prednisone, 1 mg/kg/jour), pendant 3 semaines, avec une décroissance lente sur 3 mois.

Question 5 20 points

Quels sont les principaux effets secondaires dont vous surveillez l'apparition?

٠	Rétention hydrosodée : prise de poids, mesure régulière de la TA
•	Apparition d'une hypokaliémie : dosage du potassium
	dans le sang toutes les semaines initialement puis tous
	les 15 jours
٠	Hyperglycémie : surveillance des symptômes (signes
	cardinaux du diabète), glycémie capillaire si suspicion 4 points
•	Décompensation psychiatrique : surveillance par
	l'entourage et consultations régulières
•	Risque de réactivation d'un problème infectieux latent :
	prise régulière de la température, consultation si fièvre,
	frisson

Il n'y o pas de terminalagie précise de cette pathologie : purpura thrambapénique immunalagique, auto-immun. Le terme idiopothique dait être évité.

En théarie, et en protique, il faut taujaurs cantrâler un examen médullaire avont de porter le diagnostic. Le résultat peut et dait être donné ropidement.

Le frattis sanguin est précieux pour rechercher simplement des cellules anormoles. Il n'est pas utile de rechercher une fausse thrombapénie (camme c'est pourtont naté dans l'énancé...) quand la thrombapénie s'accampagne d'un syndrame hémorragique : elle est forcément vraie.

Le bilan camplémentaire dait être très simple : deux virus cannus paur pauvair danner de tels tableoux : VIH et virus de l'hépatite C, bilan immunalagique simple (FAN, parfois ontiphospholipides au anti-B2GP1), test de Coambs direct glabulaire (paur caractériser un éventuel syndrome d'Evons : anémie hémolytique auto-immune et thrambapénie auto-immune) qui pase des problèmes thérapeutiques spécifiques. Les tests immunologiques plaquettaires (Test de Dixon et outres) sont inutiles cor foiblement sensibles et spécifiques et d'oucune oide pour lo thérapeutique.

Bien retenir que la thrambopénie expose à des risques hémarragiques cutanéamuqueux et jamois d'hémotomes musculaires au d'hémarthroses qui daivent faire évaquer une pothologie de la coogulation. Ce type de questian est difficile cor tout aubli de surveillonce peut se répercuter sur la vie du molade... et sur votre note au dossier. Le fand d'æil est très discuté et rarissimement fait mais il est difficile de na pas l'évoquer...

Les effets secondaires des corticoïdes dépendent de la dase et surtaut de lo durée de prescription. Par exemple, sur une période relativement courte camme ici, le risque astéaporotique est négligeable et ne dait pas être prévenu.

Dossier 33

Annales NORD 2001

Une femme de 60 ans vient pour des douleurs lombaires récentes, permanentes et invalidantes. Ces douleurs s'accompagnent de vomissements et d'une altération de l'état généra! avec une asthénie importante.

Biologiquement, la NFS objective : hémoglobine 8 g/dl, GR 3,10⁶/mm³, hématocrite 30 %, réticulocytes 52 000/mm³; Leucocytes 5 600/mm³ (neutrophiles 60 %, éosinophiles 0 %, basophiles 0 %, lymphocytes 30 %, monocytes 10 %); Ploquettes 127 000/mm³.

VS: 70 mm à la première heure; CRP 45 mg/l.

Créatinine 160 µmol/l; Calcémie 3,50 mmol/l.

Électrophorèse des protides sériques : albumine 37 g/l, alpha₁ 2 g/l, alpha₂ 10 g/l, bêta 9 g/l, gamma 2 g/l.

Protéinurie des 24 heures : 2 g.

On suspecte un myélome multiple.

Question 1

Quels examens complémentaires allez-vous demander pour confirmer le diagnostic ?

Pour compléter votre bilan, vous demandez des radiographies de squelette complet.

Question 2

Quels éléments pouvez-vous abjectiver paur conforter votre diagnostic ?

Il existe plusieurs anamalies osseuses à la radiographie sur les diflérents membres.

Question 3

Comment classer-vous ce myélame multiple ?

Question 4

Quel examen biolagique allez-vous demander paur préciser le pranostic du myélome ?

Question 5

Comment interprétez-vous l'anémie et l'augmentation de la VS ?

Question 6

Faut-il programmer un scanner abdominal avec injection ? Justifiez votre réponse.

Question 1

28 points

Quels examens camplémentaires allez-vaus demander paur canfirmer le diagnostic ?

	•	Mise en évidence du contingent monoclonol :
		o électrophorèse des protides urinoires
		et immuno-électrophorèse pour qualifier l'isotype
		du contingent monoclonol
		o la recherche du contingent manaclonol
Ì		por immuno-électrophorèse dait oussi se foire
		dons le sérum molgré l'hypogommoglobulinémie 4 points
		o en porticulier, lo recherche d'une IgD monoclonole
		dait être spécifiquement demondée1 point
	•	Myélogromme por ponction sternole:
		o décompte et ospect cytologique de lo plosmocytose
		médulloire
	•	Rodiogrophie du squelette osseux complet
		(souf les extrémités distales des 4 membres):
		o recherche de lésions typiques lytiques
	•	Deux des trois exomens compotibles sont suffisonts
		pour porter le diognostic de myélome 3 points
ı		

Paur campléter votre bilan, vaus demandez des radiagraphies de squelette camplet.

Question 2

14 points

Quels éléments pouvez-vous objectiver pour conforter vatre diagnostic ?

• Le plus fréquemment : recherche de lésians lytiques : géodes dites à l'emporte-pièce, c'est-ò-dire sans liseré	
condensont	7 points
Il peut porfois exister une ostéoporose diffuse	. 2 points
Des fractures ou des tossements (vertébraux)	
sont ò rechercher	. 2 points
Les lésions ostéocondensontes sont rarissimes	1 point
Toutes ces lésions peuvent exister sur n'importe quelle pièce osseuse sauf les segments distoux	
des membres.	. 2 points

Il existe plusieurs anomalies asseuses à la radiagraphie sur les différents membres.

Question 3

Camment classer-vous ce myélome multiple ?

8 points

•	III cor hypercalcémie, onémie, lésians asseuses 4 points
•	B cor insuffisonce rénole (créotinine ≥ 160 µmol/I) 4 points

Question 4

10 points

Quel examen biologique allez-vous demander pour préciser le pronostic du myélome ?

Question 5

Comment interprétez-vous l'anémie et l'augmentation de la VS ?

20 points

•	Il s'agit d'une anémie macrocytaire (VGM = 100 μ ³) arégénérative	5 points
•	L'hypothèse principale est celle d'une anémie liée	
	au myélome	5 points
•	La vitesse de sédimentation est augmentée car il existe	
	un syndrome inflammatoire biologique	5 points
•	Comme en témoignent la CRP élevée	
	et l'hyper-a2globulinémie	3 points
•	La VS ne pouvant être liée au myélome puisqu'il	
	est à chaînes légères	2 points

Question 6

20 points

Faut-il programmer un scanner abdominal avec injection ? Justifiez votre réponse.

 Non, il s'agit d'un examen formellement
contre-indiqué :
o car il s'agit d'un patient présentant une insuffisance
rénale probablement aiguë dans un contexte
de déshydratation et d'hypercalcémie
o et qu'il est atteint d'un myélome avec présence
de chaînes légères urinaires probable
 L'injection d'iode risquerait d'occasionner une nécrose
tubulaire aiguë :
o et donc d'aggraver son insuffisance rénale,
qui pourrait devenir définitive et terminale nécessitant
dialyse

Les particularités d'un myélame à chaînes légères sant à connaître, en particulier les aspects diagnastiques : pas d'hypergammaglabulinémie, hypagammaglabulinémie, pas d'augmentation de la VS (la question n° 5 est assez piégeante...) au de rauleaux au frattis sanguin. Il existe alors deux diagnastics différentiels : le myélame nan sécrétant au nan_excrétant qui n'a pas de fraction manaclonale urinaire et le myélame à IgD qui est difficile à diagnostiquer et nécessite une recherche spécifique à l'immuna-électrapharèse.

Deux éléments sant discutables dans ce dassier :

- la question n° 4 est discutable : chez les patients insuffisants rénaux, lo β2 microglobuline est systématiquement élevée, et san impact pronostique est inconnu. Retenez tout de même que c'est le focteur pronostique le plus puissont chez les patients atteints de myélame;
- le chiffre d'insuffisance rénale est le cut-aff pour passer en stade B dans la classification pronostique de Durie et Salman. Il aurait été plus judicieux de mettre 159 au 161 μmal/l...

Les cantre-indications thérapeutiques du myélame sant très importantes à cannaître : iade, AINS et d'une manière générale taus les néphrataxiques.



Achevé d'imprimer en août 2005 sur les presses de Normandie Roto Impression s.a.s. à Lonrai (Orne) N° d'imprimeur : 05-2227 Dépôt légal : septembre 2005

Imprimé en France

